#### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 23. Oktober 2003 (23.10.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/087294 A2

(51) Internationale Patentklassifikation:

C12N

PCT/EP03/03638

(21) Internationales Aktenzeichen:(22) Internationales Anmeldedatum:

8. April 2003 (08.04.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 16 800.8 102 22 513.3 15. April 2002 (15.04.2002) DE 17. Mai 2002 (17.05.2002) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): UNIVERSITÄTSKLINIKUM HAMBURG-EP-PENDORF [DE/DE]; Martinistrasse 52, 20246 Hamburg (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BLOCK, Andreas [DE/DE]; Lokstedter Steindamm 80, 22529 Hamburg (DE).
- (74) Anwälte: WEBER-QUITZAU, Martin usw.; Uexküll & Stolberg, Beselerstrasse 4, 22607 Hamburg (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

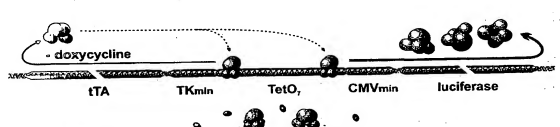
 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: RECOMBINING VIRAL VECTORS FOR THE TETRACYCLINE-REGULATED EXPRESSION OF GENES

(54) Bezeichnung: REKOMBINANTE VIRALE VEKTOREN ZUR TETRACYCLINREGULIERBAREN GENEXPRESSION

Tet-OFF system



doxycycline

MARKET STATES AND ASSESSMENT OF THE PARTY OF

tTA TKmin

TetO,

**CMV**min

**luciferase** 

(57) Abstract: The invention relates to recombining viral vectors which can be suppressed in a highly efficient manner by means of tetracycline or tetracycline derivatives, and the use thereof for expressing genes in eukaryotic cells, particularly within the framework of gene therapy.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft rekombinante virale Vektoren, die durch Tetracyclin oder Tetracyclin-Derivate, wie z.B. Doxycyclin, hocheffiezient supprimiert werden können, sowie deren Verwendung zur Durchführung einer Genexpression in Eukaryontenzellen, insbesondere im Rahmen einer Gentherapie.

## Rekombinante virale Vektoren zur Tetracyclinrequlierbaren Genexpression

Die Erfindung betrifft rekombinante virale Vektoren, die durch Tetracyclin oder Tetracyclin-Derivate, wie z.B. Doxycyclin, hocheffizient supprimiert werden können, sowie deren Verwendung zur Durchführung einer Genexpression in Eukaryontenzellen, insbesondere im Rahmen einer Gentherapie.

Bösartige Erkrankungen sind eine der häufigsten Todesursachen und metastasierten fortgeschrittenen Bei des Menschen. therapeutischen die Tumorerkrankungen sind soliden limitiert und Möglichkeiten immer noch sehr Jahresüberleben vieler dieser Karzinomerkrankungen beträgt weniger als 10%. Daher stellt die metastasierte Karzinomerkrankung eine der größten Herausforderungen in der experimentellen Medizin dar. Durch Einschleusen therapeutischer Gene in Tumorzellen eröffneten gentherapeutische Ansätze neue Perspektiven in der Therapie dieser Erkrankungen.

Adenoviren ermöglichen den effizienten Transfer und die Expression therapeutischer Gene in verschiedene Gewebe und Zelllinien. Insbesondere die Weiterentwicklung rekombinanter adenoviraler Vektoren hat die experimentellen Ansätze in der adenoviralen Gentherapie maligner Erkrankungen ermöglicht (K. Kozarsky, Curr Opin Genet Dev 3 (1993) 499-503).

Mit der hohen Effizienz des Gentransfers sind gentherapeutische Ansätze heute häufig durch die Toxizität infolge unkontrollierter Transgenexpression limitiert. Insbesondere bei der adenoviral vermittelten Expression von Zytokinen wie Interleukin-18 oder Interleukin-2, Interleukin-12, Nekrose Faktor  $\alpha$  kann es auch bei intratumoraler Gabe der unerwarteten erheblichen zu rekombinanten Adenoviren systemischen Nebenwirkungen kommen. Eine den konstitutiven vergleichbare (Cytomegalovirus-Promotor) Promotoren nach erfolgter adenoviraler Infektion Genexpression bislang nicht effizient rekombinanten Vektoren konnte kontrolliert werden.

Gegenwärtig stellt das von M. Gossen et al. entwickelte Tet-System eines der am meisten geeigneten Mittel zur Kontrolle der Genexpression dar (M. Gossen et al., PNAS USA 89 (1992) 5547-5551; M. Gossen et al. Science 268 (1995) 1766-1769). Das Tet-System basiert auf zwei Elementen des E. coli Tet-Operons. Das Tetracyclin-induzierbare Repressorprotein (tetR) wird mit der transkriptionellen Aktivierungsdomäne des Herpes simplex Virus VP16 fusioniert. Dieses tTA Fusionsprotein interagiert mit der heptamerisierten tetO Operatorsequenz, was in der transkriptionellen Aktivierung der flankierenden minimalen Promotoren resultiert. Die Bindung von Tetracyclin und dessen Derivaten an die TetR-Domäne von tTA inhibiert die Wechselwirkung des Fusionsproteins mit dessen Operatorsequenzen, was zur Herunterregulierung der Transgen-Expression führt.

tet-regulierten ursprünglichen Verwendung des Die Genexpressionssystems in rekombinanten adenoviralen Vektoren (TC Harding et al. J. Neurochem. 69 (1997) 2620-2623; TC Harding et al. Nat. Biotechnol. 16 (1998) 553-555) brachte zwei wesentliche Hindernisse mit Die limitierte sich. unzureichender in resultierte Verpackungskapazität Promotors minimalen CMV des Aktivierung Verstärkungsinterferenz (S. Rubinchic et al. Gene Therapy 8 (2000) 875-885), und die konstitutionelle Transaktivator-Expression hatte eine mit VP16 zusammenhängende Toxizität zur Folge.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, ein für die geeignetes Tumorerkrankungen von Gentherapie Genexpressionssystem bereitzustellen, das die aus dem Stand der Technik bekannten Nachteile nicht aufweist. Insbesondere sollen (adeno-)virale Vektoren mit einem hohen Maß Transgen-Expression bereitgestellt werden, die ferner die Fall Expression diese im dass bieten, Möglichkeit die der aus Nebenwirkungen, schwerwiegender Transgenexpression resultieren, effizient herunterreguliert WO 03/087294 PCT/EP03/03638

werden kann. Ferner sollen die Vektoren ein hohes Maß an Sicherheit bei der Anwendung aufweisen, insbesondere soll die aus dem Stand der Technik bekannte, mit VP16 zusammenhängende Toxizität vermieden werden.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß durch einen rekombinanten viralen, insbesondere adenoviralen Vektor gelöst, der ein Insert enthält, das die allgemeine Struktur

 $tTA - Intron^1 - TK^+ - TetO_7 - CMV^+ - Intron^2 - Transgen$ 

aufweist, wobei

TetO<sub>7</sub> der heptamerisierte Tetracylin-Operator ist,

TK' der minimale Thymidin Kinase-Promotor ist,

eine Nukleinsäuresequenz ist, die für ein Fusionsprotein aus dem durch Tetracyclin induzierbaren Repressorprotein und der transkriptionellen Aktivierungsdomäne des Herpes simplex Virus VP16 kodiert,

CMV der minimale Cytomegalievirus-Promotor ist und Transgen eine für ein nicht-virales Protein kodierende Nukleinsäuresequenz ist,

Intron¹ eine beliebige nicht-kodierende Nukleinsäuresequenz mit einer Länge von 0 bis etwa 1000 bp ist und

Intron<sup>2</sup> eine beliebige nicht-kodierende Nukleinsäuresequenz mit einer Länge von 0 bis etwa 1000 bp ist. Für die Konstruktion der erfindungsgemäßen rekombinanten Tetracyclin induzierbare Repressor-Adenoviren wurde das Protein (tetR) mit der transkriptionellen Aktivierungsdomäne des Herpes simplex Virus VP16 fusioniert. Im Vordergrund steht dabei nicht mehr die Inhibition durch Bindung des tetR die Positionierung Operon, sondern Transaktivators. Entsprechend wurde die vorliegende für Erfindung auch ein heptamerisiertes TetO Operon mit zwei flankierenden Minimalpromotoren verwendet. Dieses (Fig. 1) führt zur autoregulierten Transaktivator-Expression im Sinne eines positiven Feedback-Mechanismus über einen der Minimalpromotoren. Gleichzeitig wird ein therapeutisches Transgen über den anderen flankierenden Minimalpromoter exprimiert. Doxycyclin und Tetracyclin binden an die tetR-Komponente und eine Änderung der sterischen Konformation führt zu einem Verlust der Bindung des tetR an den Operator. den Minimal-Transaktivators von des Die Dissoziation promotoren hat dann eine Reduktion der Genexpression zur Folge.

den erfindungsgemäßen Vektoren wurde erstmals replikationsdefizientes adenovirales System auf Basis eines eine charakterisiert, bei dem und erzeugt Vektors autoregulierte Transaktivator-Expression erfolgt. System ermöglicht eine sehr strenge Kontrolle der Transgen-Expression durch Zugabe von Doxycyclin in nicht-toxischen Konzentrationen. Die hohe Suppression der Genexpression wurde über einen weiten m.o.i.-Bereich (multiplicity of infection) und in verschiedenen Karzinomzellinien erreicht.

:

Der Anteil der Suppression hängt von der verwendeten Konzentration des Antibiotikums ab. Da eine maximale

WO 03/087294

Suppression der Transgenexpression bereits bei Doxycyclin-Konzentrationen von 2  $\mu$ g/ml erzielt wurden, sind die erfindungsgemäßen Vektoren bestens zur klinischen Anwendung geeignet.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform betrifft die Erfindung einen genannten Vektor, bei dem das Insert in umgekehrter Orientierung in das virale Vektorgenom inseriert ist, d.h. in der Form

5'-Transgen-Intron2-CMV\*-TetO7-TK\*-Intron1-tTA-3'.

Ebenso ist es möglich, daß ausschließlich oder zusätzlich die Positionen von tTA und Transgen im Insert vertauscht sind.

Soweit die Sequenzelemente 'Intron' und/oder 'Intron' vorhanden sind (d.h. > 0 bp), kann deren Länge im Bereich bis zu etwa 1000 bp unabhängig voneinander variieren und z.B. jeweils bis etwa 750, bis etwa 500 oder bis etwa 250 bp betragen. In diesem Fall werden die Promotoren üblicherweise innerhalb der jeweiligen Intronsequenz liegen.

Gemäß einer weiteren Alternative kann das Insert zwischen 'CMV' und 'Intron²' oder zwischen 'Intron²' und 'Transgen' zusätzlich einen lac-Repressor (lacR) enthalten, wodurch eine weitere Regulationsmöglichkeit geschaffen wird.

Das verwendete Transgen ist eine für ein Fluoreszenzprotein, für Luciferase, Interleukin-12 (IL-12), Interleukin-18 (IL-18), Interleukin-2 (IL-2), Tumor Nekrose Faktor  $\alpha$  (TNF- $\alpha$ ) oder Interferon- $\gamma$  (IFN- $\gamma$ ) kodierende Nukleinsäuresequenz, vorzugsweise single-chain Interleukin-12. Die Erfindung

WO 03/087294 PCT/EP03/03638

betrifft ferner Vektoren, bei dem einer der flankierenden Promotoren zur Expression eines Genes zur Apoptose-Induktion, zur Expression des BAX Genes, zur Expression des FAS-L Genes, eines Suizid-Genes, wie Thymidin-Kinase-oder Cytosin-Deaminase-Gen, oder eines ß-Galaktosidase-Genes verwendet wird.

Hinsichtlich des verwendeten Virusrückgrats eignet sich insbesondere ein Adenovirus, ein Adenoassoziiertes Adenovirus (AAV), ein Retrovirus, insbesondere ein Humanes Immundefizienzvirus (HIV), ein Herpes Simplex Virus, ein Hepatitis-B Virus oder ein Hepatitis C-Virus, wobei Adenoviren besonders bevorzugt sind.

Bei dem erfindungsgemäßen Vektor ist das Insert in die El-Region eines rekombinanten Adenovirus einkloniert, alternativ eignen sich auch die E3- und/oder die E4-Region.

Gemäß einer besonderen Ausführungsform betrifft die Erfindung einen Vektor, der zum Beispiel durch homologe Rekombination eines viralen, insbesondere eines adenoviralen Plasmids und eines Expressionsplasmids mit der in SEQ ID NO:1, SEQ ID NO:2 oder SEQ ID NO:3 dargestellten Nukleinsäuresequenz erhältlich ist. In diesem Zusammenhang steht "SEQ ID NO:" für die gemäß WIPO-Standard ST.25 verwendete Kennziffer <400>.

4

Gegenstand der Erfindung ist ferner ein Expressionsplasmid mit der in SEQ ID NO:4 oder SEQ ID NO:5 dargestellten Nukleinsäuresequenz sowie dessen Verwendung zur Herstellung eines oben genannten, erfindungsgemäßen Vektors.

Wie bereits erwähnt eignen sich die Vektoren zur in vitroGenexpression in eukaryoten Zelllinien oder, wenn 'Transgen'
für ein therapeutisch wirksames Protein kodiert, zur
Verwendung in der Gentherapie. Beispielsweise kann 'Transgen'
IL-12 oder IL-18 sein, wodurch sich der Vektor zur
Gentherapie maligner Erkrankungen eignet. Bei den malignen
Erkrankungen handelt es sich insbesondere um einen soliden
Tumor.

Bei den zuvor genannten Verwendungen wird die Genexpression mit Tetracyclin oder Tetracyclin-Derivaten, insbesondere mit Doxycyclin, Oxytetracyclin, Chlortetracyclin, Demeclocyclin, Methacyclin oder Minocyclin, reguliert. Soweit vorliegend Doxycyclin erwähnt ist, wird der Fachmann die Übertragbarkeit des erfindungsgemäßen Prinzips auf die oben genannten Tetracyclin-Derivate erkennen.

### Weitere Vorteile der Erfindung:

Im Vergleich zu einer durch den im Stand der Technik stark humanen Zytomegalivirus (HCMV) verwendeten konstitutiven immediate-early Promotor getriebenen Expression des IL-12der Erfindung Rahmen Heterodimers wird bei den im großen Zahl von einer in entwickelten Konstrukten Krebszellinien eine bis zu 4000-fach höhere Zytokin-Sekretion wird Effekt Dieser unerwartete beobachtet. Zusammenspiel aus der Wahl der Promotors und der Verwendung hoch-sekretorischem, und erzeugtem genetisch von einzelkettigem IL-12 zurückgeführt. Die IL-12-Expression in Abwesenheit von Doxycyclin war überraschenderweise ebenfalls den zuvor bereits veröffentlichten adenoviral infizierten murinen Tumorzellen unter Verwendung des CMV-Promotors zu

oder Expression des heterodimeren der Regulierung einzelkettigen mIL-12 überlegen. Da die Transduktion humaner Tumorzellen im Vergleich zu zuvor berichteten Werten aus klinischen Versuchen bei den oder präklinischen erfindungsgemäßen Konstrukten ebenfalls signifikant höher weiterer, äußerst ein vorliegend somit wird vorteilhafter Effekt erzielt. Durch die Möglichkeit, der erfindungsgemäßen Vektoren adenovirale Dosis Vektor-spezifische nämlich sich lassen reduzieren, Nebeneffekte vermindern, was zu einer höheren Sicherheit in der klinischen Anwendung führt.

Im Hinblick auf die gemäß einer besonderen Ausführungsform genutzte Interleukin-12-Expression (siehe unten) haben die erfindungsgemäßen adenoviralen Vektoren ferner den Vorteil, erfolgreichen zur Voraussetzungen sie alle daß gentherapeutischen Krebsbehandlung erfüllen. So wird durch Expression des einzelkettigen Interleukin-12, das, verglichen mit der allgemein verwendeten heterodimeren Form, eine Bioaktivität aufweist, die Bildung ähnliche inhibitorischen p40-Homodimeren vermindert, und durch die schnelle Regulation der Genexpression im erfindungsgemäßen 3r-System durch effiziente Sekretion des einzelkettigen effiziente, sichergestellt. Die äußerst Interleukin-12 Doxycyclin-vermittelte Suppression des Expression der bioaktiven, einzelkettigen Interleukin-12 trägt somit zur Sicherheit bei der gentherapeutischen Krebsbehandlung bei.

Das erfindungsgemäße System zeichnet sich ferner dadurch aus, daß eine westliche Standardernährung das sensitive tet-OFF-System nicht beeinflußt wird, so daß mögliche Belastungen der

Nahrung mit Spuren an Tetracyclin oder dessen Derivaten im klinischen Umfeld kein Problem darstellen.

Durch die Verwendung der erfindungsgemäßen Vektoren ist die Anwesenheit von Transaktivatoren vor der Infektion mit den Vektoren nicht erforderlich, wodurch die Toxizität infolge der konstitutiven Expression des Transaktivators sowie eine gegenseitige Beeinflussung oder Störung der Transkription Doxycyclin-abhängige, autoregulative Genexpression vermieden wird. Demzufolge stellen die adenoviralen Vektoren der vorliegenden Erfindung ein wesentlich vielseitigeres und unaufwendigeres Hilfsmittel im Vergleich zu den im Stand der Technik bekannten Modellen der konstitutiven Transaktivator-Expression dar.

die Doxycyclin-regulierte Ferner ist von Vorteil, daß adenoviraler Infektion einer Genexpression nach Vielzahl nativer Säugerzelllinien oder Gewebe erfolgen kann. Die Autoregulation bewirkt ferner eine Beschränkung der reduzierte Transgen-Expression durch ungewollten Transaktivator-Expression bei Suppression durch Doxycyclin. Gegenüber den im Stand der Technik beschriebenen Ansätzen bieten die erfindungsgemäßen Vektoren den Vorteil, daß in Abwesenheit von Doxycyclin eine sehr hohe Transgen-Expression Suppression der Transgendie während erreicht wird, Expression durch die Zugabe dieses Antibiotikums beeinträchtigt wird, und bis zu 6000-fache Suppressions-Level erzielt werden.

sich somit lassen Konstrukte Die erfindungsgemäßen vorteilhafter Weise zu Expression therapeutischer Transgene von bis zu 4,8 kB, einschließlich Apoptose-induzierender Gene, verwenden und stellen damit ein wichtiges Mittel zur molekularen Therapie maligner Erkrankungen dar.

Erfindung wurde der vorliegenden Rahmen überraschenderweise festgestellt, daß die erfindungsgemäßen höhere Sensitivität mindestens 40-fach eine gegenüber Tetracyclin aufweisen als die Detektionsgrenze in Standard-HPLC-Verfahren. Das erfindungsgemäße System eignet sich somit ferner als sensitiveres Hilfsmittel zum Nachweis sehr geringer Tetracyclinkonzentrationen in biologischen, lebensmittelchemischen oder ähnlichen Proben und ist somit human-Einsatz in der zum beispielsweise veterinärmedizinischen Diagnostik geeignet (vgl. N. Schultze et al. Nat. Biotechnol. 14 (1996) 499-503). Das Transgen kodiert in diesem Fall für ein Reporterprotein, wie z.B. Luciferase oder ähnliches. Gegenstand der Erfindung ist somit ferner die Verwendung der erfindungsgemäßen Vektoren, bei denen 'Transgen' für ein Reporterprotein kodiert, zum Nachweis Tetracyclin oder einem Derivat desselben, wie in biologischen, lebensmittelchemischen oder Doxycyclin, ähnlichen Proben.

Die Erfindung wird nachfolgend anhand von Beispielen näher erläutert.

#### <u>Beispiele</u>

#### Zellinien

HeLa und 293 humane embryonale Nierenzellen wurden in HGDMEM kultiviert. Humane MD) Rockville, (Gibco, Blasenkrebszellen und humane Colon Adenokarzinomzellen HT29 wurden in McCoy-Medium (Gibco) gehalten. MCF-7 und BT-20 humane Brustkrebszellen sowie humane Colon (Colo 205 und SkCO-1) und pankreatische Adenokarzinom- (Aspc-1) Zellinien HepG2 wachsen. in RPMI-Medium (Gibco) hepatozelluläre Karzinomzellen wurden in MEM-Medium (Gibco) und kultiviert wurden Zellen gehalten. Standardvorschriften aufgeteilt. Alle Medien waren mit 10% fötalem Rinderserum (FBS), 1% Penicillin/Streptomycin (Gibco) supplementiert. humane Die (Gibco) Glutamin und Myelomzellinie U266 ließ man in RPMI-Medium wachsen, das mit 15% FBS (Clontech) und 1% Penicillin/Streptomycin (Gibco) supplementiert war.

#### Beispiel 1

#### Plasmidkonstruktion

DNA-Fragmente wurden durch Agarose-Gelelektrophorese getrennt und aus der Agarose mit dem Gel extraction Kit (Qiagen, Valencia, CA) eluiert. DH5alpha-Zellen wurden zur Plasmidvermehrung eingesetzt. Plasmid-DNA wurde unter Verwendung eines modifizierten Protokolls für eine alkalische Lyse, gefolgt von einer Reinigung über eine kommerziell

erhältliche Ionenaustauschsäule nach Angaben des Herstellers der Transfektion wurden präpariert. Vor Verunreinigungen in den Plasmid-DNA-Präparationen durch eine Triton X-117 Extraktionsmethode (M. Cotton et al., therapy 1 (1994) 239-246) reduziert. Das Plasmid pBIG 3r, das enthält, Expressionssystem autoregulierte tTA vorbeschrieben (C.A. Strathdee, Gene 229 (1999) 21-29). Die Luciferase cDNA wurde aus dem Plasmid pGL3basic (Promega, Madison, WI) durch BglII- und XbaI-Verdau erhalten und in pBIG 3r inseriert, das mit SpeI und BamHI gespalten wurde, was zur Erzeugung von pBIG 3r luc führte. Die adenovirale Plasmid pAd.CMV-Expressionskassette wurde durch Verdau mit XbaI und SalI nach Auffüllen mit T4 DNA-Polymerase entfernt. PBIG 3r luc wurde mit PvuII und SalI verdaut, und die Expressionskassette bicistronische die Fragmente, die enthielten, wurden in das Rückgrat von pAd.CMV-pA ligiert. Das resultierende adenovirale Plasmid pAd3r-luc enthielt die bidirektionale Expressionskassette, die an ihrem durch die 1-456 bp des AD5-Genoms einschließlich Linker ITR und Verpackungssignale flankiert ist und die an ihrem 3'-Ende durch 3346-5865 bp des AD5-Genoms flankiert ist. Die von minimalen TK-Promotor getriebene Expression des war und die durch den minimalen CMV-Promotor antiparallel, getriebene Expression des Luciferase-Gens war parallel zur adenoviralen El-Transkription. Das Luciferase-Gen wurde aus pGL3-basic durch Verdau mit KpnI/SalI freigesetzt und in das adenovirale Expressionsplasmid pAd.CMV-pA ligiert, Die cDNA des einzelkettigen murinen pAd.CMV-luc führte. Interleukin-12 wurde aus pSFG.IL-12.p40.L.p35 (G.J. Lieschke et al. Nat. Biotechnol. 15 (1997) 35-40) nach Verdau mit NcoI und EcoRV erhalten. Dieses Fragement wurde in den NheI/SalI-Ort von pAd.3r-luc subkloniert und ersetzte das LuciferaseGen. Das nachfolgend verwendete Plasmid pAd.CMV.p40.IRES.p35 enthält die zwei murinen IL-12 Untereinheiten, die durch eine Internal Ribosome Entry Site (IRES) des Enzephalomyocarditis-Virus getrennt sind. Die Expression dieses Konstrukts steht Zytomegalovirus Kontrolle des humanen der -14 relativ zum bis -601 Promotor-Elements von Transkriptionsstart.

#### Beispiel 2

# Erzeugung und Amplifikation rekombinanter adenoviraler Vektoren

Rekombinate El- und E3-deletierte Adenoviren wurden erhalten Kalziumphosphat-vermittelter und Plaque-gereinigt nach Cotransfektion von pAd.3r-luc, pAd.CMV-luc, pAd.3r-scIL-12 oder pAd.CMV.p40.IRES.p35 mit pBHG10 (AJ Bett et al., PNAS E3-deletierten 91 (1994) 8802-8806). Die Elund Adenoviren wurden in 293-Zellen repliziert und durch CsCl-Zentrifugation wie zuvor beschrieben (FL Graham, Virology 54 536-539) gereinigt. Die Titration der gereinigten (1973) durchgeführt. Die Plaque-Assay mittels Viren wurde resultierenden Titer für Ad.3r-luc, Ad.CMV-luc, Ad.3r-scIL12 und Ad.CMV-p40.IRES.p35 waren 1,0 x  $10^{10}$  p.f.u./ml (plaque forming units pro ml), 7,5 x 10° p.f.u./ml, 6,7 x 10° p.f.u./ml und  $8.0 \times 10^9$  p.f.u./ml. Virale DNA wurde erhalten (Qiagen DANN Blood Kit) zur Sequenzanalyse, um die Insertion, Orientierung die Transaktivator-Sequenz und die bestätigen.

#### Beispiel 3

#### In vitro adenovirale Transfektion

HT29, Colo205, SkCO-1, AsPc-1, HepG2, MCF-7, BT-20, HeLa, RT4 und U266 Zellen wurden in Platten mit sechs und zwölf (U266) Kavitäten bei einer Konzentration von 1 x 106 Zellen pro Kapität 6 Stunden vor der Transfektion gesät. Die größeren HeLa-, RT-4- und 293-Zellen wurden bei einer Konzentration von 5 x  $10^5$  Zellen pro Kapität gesät. U266-Myelomzellen wurden in Suspensionskultur wachsen gelassen und infiziert. Medien in wurden Partikel Gereinigte virale Supplementierung verdünnt, und die Zellen wurden 500  $\mu$ l der Virusverdünnung pro Kapität für ausgesetzt. Nach Entfernung des infektiösen Überstands wurden unterschiedlichen die mit Medien, vollständige supplementiert waren, Doxycyclin Konzentrationen von zugefügt. Die Medien wurden alle 24 Stunden gewechselt.

#### Beispiel 4

#### Quantifizierung der Transgen-Expression

Stunden nach Infektion mit Ad.CMV-luc oder Ad.3r-luc wurden die Zellen mit 150  $\mu$ l Zellkultur-Lysisreagens nach den Angaben des Herstellers (Promega) geerntet. Die Luciferase-Aktivität in 20  $\mu$ l Zell-Lysat wurde unter Verwendung eines Bertold LB9507 Luminometers und Luciferase-Assaysubstrat (Promega) gemessen. Die Standardkurven wurden unter Verwendung von rekombinanter Leuchtkäfer-Luciferase (Promega), das mit CCLR auf Konzentrationen von 1 pg/ml bis

300 ng/ml verdünnt war, erzeugt. Da die rlu bei höheren Konzentrationen ein Sättigungsprofil zeigen, wurde ein 2-Phasen exponentielles Assoziations-Kurvenfitting unter Verwendung des Prism Software-Pakets (GraphPad Software, Inc, San Diego, CA) durchgeführt. Die Proteinkonzentration wurde unter Verwendung des DC-Protein-Assaykits (BioRad, Hercules, CA) bestimmt.

Die Quantifizierung des einzelkettigen und heterodimeren mIL12 in zellfreiem Überstand nach adenoviraler Infektion von Tumorzellen wurde durch einen IL12 p70 ELISA (OptEIA™, Pharmingen) durchgeführt, wobei gleiche Immunreaktivität und für beide Formen angenommen Molekulargewicht Splenozyten wurden mit Hilfe von Standardverfahren isoliert. Gehirnzellen wurden dann für drei Tage mit RPMI kultiviert, das mit 10% FBS, 1% Penicillin/Streptomycin und anti-Maus CD3-beschichteten Kolben Glutamin in Gegenwart von anti-human CD28 (5 $\mu$ g/ml) kultiviert, um T-Zellen anzureichern und die mIL-2-Sekretion zu stimulieren. Die Bioaktivität wurde nach Zugabe von 50-fach verdünntem konditionierten Überstand aus Ad.3r-scIL12 (+/- Doxycyclin), Ad.CMV-p40.IRES.p35 und mock-infizierten HT29-Zellen zu 4 x 10 $^4$  murinen Splenozyten in einem finalen Volumen von 125  $\mu$ l für 24 Stunden bestimmt. Murines IFN-γ wurde in Splenozytenfreiem Überstand unter Verwendung eines IFN- $\gamma$  ELISA (OptEIA $^{\text{m}}$ , Pharmingen) quantifiziert. Um die spezifische Bioaktivität zu Verdünnungen halblogarithmische wurden bestimmen, konditioniertem Überstand von beiden Formen des adenoviral exprimierten mIL-12 und Baculovirus-exprimiertem, gereinigtem mIL12 (R&D systems) auf mIL-12-Immunreaktivität (p70 ELISA) und IFN- $\gamma$ -Induktion in Splenozyten wie beschrieben getestet. Die Bioaktivität von adenoviral exprimiertem heterodimerem IL-12 kann durch die Bildung inhibitorischer p40-Homodimerer wie anderweitig beschrieben reduziert werden. Es wurde vorliegend kein Capture-Bioassay verwendet, um potentiell niedrigere Bioaktivität *in vivo* zu reflektieren.

#### Beispiel 5

#### Alternative Klonierungsstrategie

Klonierung von adenoviralen Expressionsplasmiden für die Virussynthese mittels AdEasy System

Als Alternative zu der beschriebenen Virussynthese wurden Expressionsplasmide entwickelt, die adenovirale (Stratagene) AdEasy®-System mittels Virusgeneration ermöglichen. Dazu wurde der pShuttle Vektor (Stratagene) mit KpnI verdaut, gebluntet, und nachfolgend mit SalI verdaut. Das 3r-Insert wurde aus pBIG3r mittels Verdau mit PvuII und SalI isoliert und in den pShuttle ligiert. Das resultierende die einfache ermöglicht Plasmid pShuttle3r Doxyzyklin-Vektoren zur verschiedener adenoviraler Genexpression. humane Single-Chain Das supprimierbaren Interleukin-12 kann nachfolgend mittels XhoI in die multiple cloning site des pShuttle3r kloniert werden und resultiert in pShuttle3r-hscIL12 (siehe Abbildung).

Die Virusgeneration erfolgt dann durch homologe Rekombination mit pAdEasy-1® in BJS183 E. coli-Zellen und Selektion für Kanamyzin. Nach Transfektion von 293 Zellen mit dem Rekombinationsprodukt entstehen in diesem System replikative rekombinante adenovirale Vektoren (T He, S Zhou et al. Proc Natl Acad Sci USA 95 (5): 2509-14).

Die Virusproduktion erfolgt dann wie vorbeschrieben in 293-Zellen.

#### Beispiel 6

# Natriumdodecylsulfat-Polyacrylamid-Gelelektrophorese (SDS-Page) und Immunblotting

Nach Infektion von HT29-Colon Krebszellen wurden Lysate auf 15% Acrylamid SDS-Gele nach Kochen in Laemmli-Probenpuffern Bedingungen geladen. reduzierenden unter elekrophoretischer Auftrennung wurden die Proteine auf 0,45  $\mu$ m Immobilon-P (Millipore, Bedford, MA) transferiert und mit TBS-enthaltender 5% nicht-fetter Trockenmilch für 1 Stunde geblockt. Actin und das Fusionsprotein tTA wurden unter Verwendung eines Kaninchen anti-Actin Affinitäts-isolierten Antigen-spezifischen Antikörpers (#A2066, Sigma, St. Louis, MS) und eines Maus anti-TetR monoklonalen Antikörpers (M. Gossen et al., PNAS USA 89 (1992) 5547-5551) Clontech) nachgewiesen. Nach Inkubation für 1 Stunde wurden pH 7,5, die Blots mit TBS-enthaltendem 0,1% Tween-20, gewaschen und mit anti-Kaninchen und anti-Maus Peroxidase-(Dianova, Hamburg, verknüpften sekundären Antikörpern für 1 Stunde bei Raumtemperatur inkubiert. Deutschland) Waschen und nach schließlich wurden Proteine Chemolumineszenz-Nachweis (SA Nesbitt et al. Anal. Biochem. 206 (1992) 267-272) (ECL, Amersham, Buckinghamshire, UK) nach Vorschrift des Herstellers visualisiert.

### Beispiel 7

## Tetracyclin-Screening von Blutspender-Seren

Eine Frau und sieben Männer im Alter zwischen 23 und 35 Jahren wurden als Probanden ausgewählt. Sie hatten für

keine antiinfektiöse Behandlung Monat einen mindestens erhalten. Alle waren gesund und unter einer westlichen 50 ml periphären venösen Bluts wurden Standardernährung. Serum wurde nach Standardverfahren entnommen, und das erhalten. Die Seren unterliefen einem Gefrier-Auftau-Zyklus, bevor die Zellkultur-Experimente und Tetracyclin-Bestimmungen durchgeführt wurden. Humane Seren wurden anstelle von FBS den Zellkulturmedien zugegeben. Tetracyclin-HCl wurde von Fluca gekauft. Bakerbond Germany) Chemicals (Fluca, Festphasenextraktions (SPE)-Säulen wurden von Mallinckrodt Baker (Phillipsburg, NJ) erhalten, Lösungsmittel in HPLC-Qualität und andere Chemikalien wurden von Merck (Whitehouse Station, NJ) gekauft. HPLC wurde an Constametric 3500 MS und RP-18 HyPURITY ADVANCE-Säulen von ThermoQuest (Deutschland) durchgeführt. Die Datenanalyse erfolgte unter Verwendung von (Deutschland) nach Agilent Chemstation Software von Vorkonditionierung der RP-18-Säulen mit 2 x 1 ml Methanol, gefolgt von 2 x 1 ml Wasser, wurden 3 ml Serum, das 0,1 mol/l Citratpuffer (pH 6,8) und 0,1 mol/l EDTA enthielt, bei einer zugegeben. Die Säulen Fließgeschwindigkeit von 1 ml/min. wurden dann mit 10 ml Wasser und 1 ml Methanol gewaschen. Methanol, 0,1% das ml wurde mit 4 Tetracyclin Trifluoressigsäure enthielt, eluiert (ME Sheridan et al. J. wurde Eluat 253-258). Das (1988)Chromatography 434 Oxalsäure 0,01% in  $\mu$ l und 100 getrocknet Wasser/Acetonitril (98/2 v/v) bei einem mit HCl eingestellten pH-Wert von 2,0 rekonstituiert. Die Chromatographie wurde bei Raumtemperatur und einer Fließgeschwindigkeit von 0,9 ml/min. durchgeführt. Die Fluoreszenz bei 416 nm (Anregung) und 515 nm (Emission) wurde durch Komplexierung des Tetracyclins mit 0,2% (w/v) Zirkonium(IV)chlorid erreicht (K. De Wasch et al. Analyst 123 (1998) 2737-2741). Die Kalibrierung wurde mit

)

3

wässrigen Lösungen von Tetracyclin HCl von 2 bis 100 ng/ml mit Variationskoeffizienten von 6,3% (während eines Tages) und 8,5% (von einem Tag auf den anderen) für 10 ng/ml durchgeführt.

#### <u>Resultate</u>

Konstruktion von Doxycyclin-supprimierbaren, auto-regulierten adenoviralen Vektoren

Adenovirale Expressionsplasmide, die das LuciferasescIL-12-Gen unter Kontrolle des Tetracyclinsupprimierbaren autoregulierten Systems enthielten, pAd.3rluc und pAd.3r-scIL-12 wurden erzeugt. Nach einem gleichen Verfahren wurden Plasmide erzeugt, die das Luciferase-Gen und die cDNA, die für murines p40 und p35, das durch einen Internal Ribosome Entry Site (IRES), jeweils unter Kontrolle des Zytomegalivirus (CMV)-Promotors, enthalten. Rekombinate E1/E3-deletierte Adenoviren Ad.3r-luc, Ad.3r-scIL12, Ad.CMVund Ad.CMV-p40.IRES.p35 (Figur 2) wurden Cotransfektion adenoviraler Expressionsplasmide mit pBHG10 erzeugt. Die Plaque-Reinigung und Amplifizierung wurde in 293-Zellen durchgeführt. Adenovirale Titer wurden durch Standard-Plaque-Assay-Techniken quantifiziert. Isolierung, Amplifikation und Plaque-Assay von Ad.3r-scIL12 Gegenwart von 2  $\mu$ g/ml Doxycyclin bis zu 87-fach höher, was auf die Toxizität nicht supprimierter scIL12-Expression in Im Gegensatz dazu hatte 293-Zellen hinweist (Figur 3). Doxycyclin keinen Einfluß auf die Titrierung von Ad.3r-luc.

Dosis-abhängige Doxycyclin-regulierte Luciferase- und Transaktivator-Genexpression

Humane Colon-Krebszellen HT29 sind gegenüber adenoveraler Transduktion äußerst empfänglich, wie bereits zuvor gezeigt (A. Block et al. Cancer Gene Therapy 7 (2000) 438-445). Diese Zellen wurden mit Ad.3r-luc bei einer m.o.i. (multiplicity of infection) von 30 nach Inkubation mit Doxycyclin bei verschiedenen Konzentrationen für 24 Stunden infiziert. Die Luciferase-Aktivität wurde in Zelllysaten entsprechend dem gelösten Zellprotein bestimmt. Bereits geringe Doxycyclin-Konzentrationen wie 100 pg/ml führen zu einer signifikanten der Genexpression. Die Genexpression schließlich mit Doxycylcin-Konzentrationen von bis zu 3  $\mu g/ml$ maximal supprimiert (Figur 4). Diese Doxycyclin-Konzentration wird üblicherweise in der klinischen Behandlung bakterieller Infektionen verwendet. Im vorliegenden experimentellen Ansatz lag eine bis zu 2400-fache Doxycyclin-vermittelte Suppression der Transgen-Expression vor.

Die dosis-abhängige, Doxycyclin-regulierte Supression der positiven Feedback-Schleife (Figur 1) wurde durch Nachweis der tTA Fusionsproteine mit Tet-R monoklonalen (M. Gossen et al., PNAS U.S.A. 89 (1992) 5547-5551) und VP16 polyklonalen Antikörpern (PE Pellett et al. PNAS U.S.A. 82 (1985) 5870-5874) in Western Blot-Analysen illustriert (Figur 5). Steigende Doxycyclin-Konzentrationen führten zu einer Herunterregulierung der intrazellulären tTA-Anteile, was mit einer verminderten Luciferase-Genexpression korreliert.

## M.O.I.-abhängige, supprimierbare Luciferase-Expression

HT29-Zellen wurden mit Ad.3r-luc bei einer m.o.i. im Bereich von 0,1 bis 100 nach Inkubation in Gegenwart oder Abwesenheit von Doxycyclin bei 2  $\mu g/ml$  für 24 Stunden infiziert. Die Suppression der Luciferase-Gen-Expression in Lysaten von Ad.3r-luc-infizierten HT29-Zellen bewegte sich von (m.o.i.: 0,3) bis 2400-fach (m.o.i.: 10 - 100) (Figur 6). Das Ausmaß der Suppression blieb bei hohen m.o.i. konstant, was Transgen-Expression ausreichende, mit der Toxizitätskontrolle entscheidend zusammenhängende Doxycyclinkonzentrationen von 2  $\mu$ g/ml störten die adenovirale HT29-Zellen unter Verwendung Genexpression in konstitutiven CMV-Promotors nicht. Um die Effizienz der Ad.3r-luc-vermittelten transgenen-Expression in Abwesenheit von Doxycyclin zu untersuchen, wurde die Expression mit der Expression in HT29-Zellen verglichen, die mit Ad.CMV-luc infiziert waren (Figur 7). In HT29 zeigte Ad.3r-luc eine höhere Genexpression als Ad.CMV-luc über alle getesteten 100), wobei der Faktor zwischen 18-fach m.o.i. (1 -(m.o.i.:100) und 240-fach (m.o.i.:1) lag.

# M.O.I.-abhängige regulierte Expression des einzelkettigen murinen Interleukin-12

HT29-Zellen wurden mit Ad.3r-scIL-12 bei einer m.o.i. im Bereich von 1 bis 100 infiziert und in Gegenwart oder Abwesenheit von 2 μg/ml Doxycyclin für 24 Stunden inkubiert. Die Genexpression von ScIL-12 wurde um mehr als 1400-fach bei einer m.o.i. von 100 in Gegenwart von Doxycyclin suprimiert (Figur 8). Die Western Blot-Analyse zeigte eine mit der IL-12 Expression korellierende Transaktivator (tTA)-Expression

Nicht-supprimierte 3r-vermittelte IL-12 9). (Figur 11-fach (m.o.i.:1)bis 375-fach Genexpression war (m.o.i.:100) höher als unter Verwendung des konstitutiven CMV-Promotors, wobei von gleicher Immunreaktivität des p70-ELISA gegenüber dem einzelkettigen Interleukin-12 und der Expression eines p40/p35-Heterorotrimers CMV-gesteuerten ausgegangen wurde. Die Bioaktivität beider Formen wurde durch 50-fach verdünnten mit muriner Splenocyten konditionierten Medien nach Infektion von HT29 mit IL-12 exprimierenden Adenoviren quantifiziert (Figur 10). Es wurde eine hohe Interferon-γ (IFN-γ)-Sekretion der Splenocyten durch Inkubation mit konditionierten Medien nach Infektion von HT29 IFN-γ-Induktion Ad.3r-sc-IL-12 erhalten. Diese mit verglichen mit der Infektion von HT29 mit dem gewöhnlich verwendeten Ad.CMV-p40.IRES.p35 signifikant höher. Die Zugabe von Doxycyclin resultierte in einer Suppression von IFN-γ auf die spezifische wurde Hintergrund-Level. Ferner einen Bioaktivität adenoviral exprimierter Formen von IL-12 Vergleich zu rekombinant gereinigten p40/p35-Heterodimeren Murine Splenocyten wurden 11). analysiert (Figur rekombinant von halblogarithmischen Verdünnungen heterodimerem IL-12 oder konditionierte Medien enthaltendem inkubiert. IFN-y-Induktion Die beschrieben wie IL-12 korellierte mit der Immunreaktivität von IL-12 in den Medien, wie durch p70-ELISA nachgewiesen wurde. Die basale Induktion wurde durch Präinkubation von Splenocyten mit Anti-humanen IL-2-Expression und CD28-Antikörpern verursacht, was zur nachfolgenden IFN-γ-Induktion führte (CH June et al., Immunol. 143 (1989) 153-161). Die Bioaktivität des murinen einzelkettigen IL-12 Fusionsproteins war mit dem gereinigten,

rekombinanten p40/p35-Heterodimer vergleichbar.

Die

reduzierte Bioaktivität von IL-12, das nach Infektion mit dem gewöhnlich verwendeten Ad.CMV-p40.HRES.p35 exprimiert wurde, erklärt sich durch inhibitorische p40-Homodimere (P. Ling et al J. Immunol. 154 (1995) 116-127; S. Gillesen et al. European J. Immunol. 25 (1995) 200-206; F. Mattner et al. European J. Immunol. 23 (1993) 2202-2208).

# Regulierte Interleukin-12 Genexpression in vitro

Verschiedene Zellinien des humanen Colon Karzinom Karzinom pankreatischen (Aspc-1),und Colo205), Blasen-Karzinom (RT4), Cervix-Karzinom (HeLa), Brust-Karzinom (MCF-7 und BT-20) sowie Myolom (U266) und hepatozelluläres Karzinom (HepG2) wurden entweder mit Ad. CMV.p40.IRES.p35 oder in Gegenwart und Ad.3r-scIL-12 infiziert Abwesenheit von Doxycyclin inkubiert. Die Expression des rekombinanten Interleukin-12 wurde unter Verwendung eines p70-ELISA wie zuvor beschrieben bestimmt (Figur 12). Doxycyclin-vermittelte Suppression der Interleukin-12-Expression trat in allen Zelllinien auf. In Abwesenheit von Doxycyclin erwies sich der 3r-Promotor gegenüber dem CMV-Zelllinien mit der Ausnahme Promotor in allen Mylomzellinie als überragend. Die Interleukin-12-Expression in Mock-transfizierten Zellinien wurde nicht nachgewiesen. Die Suppression des IL-12 war 3,9-fach in U266 und bewegte sich von 167 (HepG2) bis 6000-fach (Aspc-1). Mit Ausnahme von U266, wo eine gegenüber der CMV-vermittelten IL-12-Expression signifikant geringere 3r-vermittelte IL-12 Expression vorlag, führte der 3r-Promotor in allen anderen Krebszelllinien zu (Colo205) höherer 4254-fach bis (SkCo-1) 17-fach Genexpression in Abwesenheit von Doxycyclin.

1

# Regulierte Genexpression nach Inkubation mit Humanserum

In Abetracht der geringen Doxycyclin- und Tetracyclin (tet)-Konzentrationen, die zur Suppression der Transgen-Expression erforderlich sind, wurde die Regulation in humanen Colon-Krebszellen in Gegenwart von humanem Serum untersucht, um die Anwendbarkeit dieses Ansatzes in einem möglichen klinischen Umfeld zu prüfen. Serumproben von gesunden Probanden, die sich einer westlichen Standardernährung unterzogen, wurden unter Verwendung eines Standard HPLC-Verfahrens mit einer maximalen Sensitivität von 2 ng/ml auf Tetracyclin getestet, da Tetracyclin in der Nutztierhaltung breite Anwendung findet und eine Kontamination von Nahrungsmitteln anzunehmen ist. signifikanten Tetracyclinkeine HPLC zeiqte Die Konzentrationen in allen getesteten Proben. HT29-Colon-Karzinomzellen, die nach Inkubation mit diesen humanen Seren mit Ad.3r-luc (m.o.i.: 30) infiziert wurden, zeigten keinen signifikanten Unterschied hinsichtlich der Transgenexpression verglichen mit zertifiziertem, Tetracyclin-freiem fötalem spiegelt Beobachtung 13). Diese (Figur Rinderserum Serumproben in humanen von Tetracyclin-Konzentrationen weniger als 10 pg/ml wieder. Wie erwartet, führte die Supplementierung dieser Humanseren mit Doxycyclin (2  $\mu$ g/ml) zu einer äußerst effizienten Suppression der Expression.

3

#### Beschreibung der Figuren

Tetracyclinautoregulierten, einer Figur 1. Prinzip abhängigen Transaktivator-Expression. Der bidirektional tetresponsive Promotor kontrolliert sowohl das Transgen als auch die Transaktivator-Expression. Bindung des Transaktivators in Abwesenheit von Tetracyclin oder Doxycyclin resultiert in einer Amplifikation der Transaktivator-Expression durch eine positive Feedback-Schleife, ebenso wie in einer Induktion der Tet-Repressor und tTA, Transgen-Expression. minimaler Thymidin-Kinase-Promotor; Fusionsproteine; TKmin, Zytomegalovirus-Promotor; minimaler heptamerisierter Tet-Operator.

Adenovirale Vektorkarten. Die autoregulierte Figur 2. die  $\Delta$ E1-Region des Tetracyclin-Expressionskassette ist in adenoviralen Genoms inseriert. Zur Vermeidung von kryptischem Splicing und um RNA-Stabilität zu erhalten (Ad.3r-luc und Ad.3r-scIL12) wurde ein Intron aufwärts vom Aktivator und dem Luciferase- oder Interleukin-12-Gen aus der Maus eingefügt. Zusätzlich wurden rekombinate adenovirale Vektoren für die heterodimeren des oder Luciferasedes Expression Interleukin-12-Gens der Maus unter der Kontrolle des CMV-Promotors konstruiert (Ad.CMV-luc und Ad.CMV-p40.IRES.p35). El und E3, Early regions des adenoviralen Genoms; interne Ribosomen-Eintrittsstelle; CMV, Zytomegalievirus-Promotor; TK, Thymidin-Kinase-Promotor.

Figur 3. Plaque-Assay von Ad.3r-scIL12 in An- und Abwesenheit von Doxycyclin in einer Konzentration von 2  $\mu$ g/ml. Titration von Ad.3r-scIL12 in 293-Zellen resultiert in einer erheblich

höheren Ausbeute, wenn die Expression des Transgens durch Zugabe von Doxycyclin unterdrückt wird. Dox, Doxycyclin.

- Figur 4. Dosisabhängige Luciferase-Expression nach Infektion Dickdarmkrebszellen mit Ad.3r-luc gefolgt von Tetracyclin-Derivats Konzentrationen des verschiedenen Doxycyclin.
- Figur 5. Westernblot-Analysen des Transaktivators zeigen die positive Rückkoppelungsschleife nach adenoviraler Infektion von HT29-Zellen unter Inkubation mit unterschiedlichen Mengen Die Figur zeigt die Unterdrückung von Doxycyclin. Anwesenheit von Fusionsproteins in Expression des tTA Doxycyclin. dox, Doxycyclin.
- Figur 6. Unterdrückung der Luciferase-Genexpression nach Infektion von HT29-Zellen mit verschiedenen Multiplizitäten (multiplicities of m.o.i.). infection, Infektion in einem großen Doxycyclin-regulierte Genexpression wird Infektionsbereich von wenigstens 0,1 bis 100 m.o.i. erzielt, einer 470- bis 2400-fachen Unterdrückung die in Luciferase-Expression resultiert.

3

- Figur 7. Vergleich der 3r-vermittelten Transgen-Expression bei Verwendung des konstitutiven Zytomegalievirus-Promotors. Ad.CMV-luc in oder mit Ad.3r-luc HT29-Zellen wurden verschiedenen m.o.i. infiziert, gefolgt von einer Inkubation in Doxycyclin-freiem Medium.
- HT29-Zellen nach Interleukin-12-Expression in Figur 8. Infektion mit Ad.3r-scIL12 in An- oder Abwesenheit von Doxycyclin (2  $\mu$ g/ml) oder Ad.CMV-mIL12 bei verschiedenen

Luciferase-exprimierenden adenoviralen mit Wie m.o.i. Vektoren gezeigt wurde, befindet sich in HT29 eine erheblich 3r-Promotor der Interleukin-12-Expression, wenn Zugabe von Doxycyclin führt zu verwendet wird. Unterdrückung der Transgen-Expression unter das Niveau, das mit Ad.CMV-p40.IRES.p35 bei der selben m.o.i. erzielt wird.

Transaktivator-Westernblot-Analyse tTA der 9. Figur Genexpression in An- oder Abweseneheit von Doxycyclin nach Infektion mit Ad.3r-scIL12 bei verschiedenen m.o.i.. Beide Domänen des tTA Fusionsproteins wurden mit den TetT- und nachgewiesen. Die Expression VP16-Antikörpern Fusionsproteins korreliert mit der eingesetzten m.o.i.. Zugabe von Doxycyclin in einer Konzentration von 2  $\mu g/ml$ resultiert in einer Unterdrückung der tTA Expression. TetR, simplex Virus Tetracyclin-Repressor; VP16, Herpes transkriptionale Aktivierungsdomäne.

Figur 10. Induzierung der Interferon-γ-Expression nach Inkubation von Splenozyten mit konditioniertem Überstand von infizierten HT29-Zellen. 10<sup>6</sup> HT29-Zellen wurden mit Ad3r-scIL12 (+/- Dox) oder Ad.CMV-p40.IRES.p35 bei einer m.o.i. von 30 für 24h infiziert. Infektion von HT29 mit Ad.3r-scIL12 resultiert in einer starken Interferon-γ-Induktion im Vergleich zu einer Infektion mit Ad.CMV-p40.IRES.p35. Zugabe von Doxycyclin resultiert in einer Abnahme des Interferon-γ auf Hintergrundniveau in diesem Versuchsansatz.

Figur 11. Vergleich der Interferon-γ-Induktion durch adenoviral-exprimiertes Einzelketten- (single-chain), bzw. heterodimeres Interleukin-12, sowie durch aufgereinigtes rekombinantes Interleukin-12. Interleukin-12 im

konditionierten Überstand von infizierten HT29-Zellen wurde durch p70-mIL12 ELISA bestimmt. Mäuse-Splenozyten wurden dann adenoviral entweder Verdünnungen mit seriellen von exprimierten oder rekombinanten Interleukinen inkubiert und mit mIFN-γ **ELISA** wurde Interferon-y das induzierte Bioaktivität-Immunoreaktivität von Die quantifiziert. Einzelketten-Interleukin-12 war vergleichbar zu rekombinantem aufgereinigtem heterodimerem Interleukin-12. Die spezifische heterodimerem adenoviral produziertem von Bioaktivität (Ad.CMV-p40.IRES.p35) scheint niedriger Interleukin-12 sein, wahrscheinlich durch inhibitorische p40 Homodimere.

Figur 12. Interleukin-12-Expression in verschiedenen Zellinien nach Infektion mit entweder Ad.CMV-p40.IRES.p35 oder Ad.3r-scIL12 in An- oder Abwesenheit von Doxycyclin. Unterschiedliche Stärken der Transgenexpression beruhen z.T. auf Unterschieden in der Transduktionseffizienz. Mit Ausnahme der U266 Myelomzellinie war die 3r-vermittelte Genexpression deutlich höher als die CMV-vermittelte Expression.

;

HT29 infizierten Ad.3r-luc Inkubation von Figur 13. menschlichen Seren anstatt Dickdarmkarzinomzellen mit zertifiziertem Tetracyclin-freien fötalem Rinderserum. Es gab keine signifikanten Unterschiede bei der Verwendung von menschlichem Serum von Probanden mit einer standardisierten zertifiziertem mit im Vergleich Ernährung westlichen Diese Daten legen Tetracyclin-freiem fötalem Kälberserum. eine Tetracyclin-Konzentration bei den menschlichen Probanden von unter 50 pg/ml nahe. Die Ergänzung der menschlichen Sera mit Doxycyclin (2  $\mu$ g/ml) resultiert in einer Unterdrückung der Transgen-Expression wie vorgehend gezeigt. FCS, fötales Kälberserum.

#### <u>Patentansprüche</u>

1. Rekombinanter viraler Vektor, der ein Insert enthält, das die allgemeine Struktur

 $tTA - Intron^1 - TK^* - TetO_7 - CMV^* - Intron^2 - Transgen$  aufweist, wobei

der heptamerisierte Tetracylin-Operator ist, TetO, der minimale Thymidin Kinase-Promotor ist, TK\* Nukleinsäuresequenz ist, die tTA Tetracyclin dem durch Fusionsprotein aus der und Repressorprotein induzierbaren Aktivierungsdomäne des transkriptionellen Herpes simplex Virus VP16 kodiert,

CMV der minimale Cytomegalievirus-Promotor ist und Transgen eine für ein nicht-virales Protein kodierende Nukleinsäuresequenz ist,

Intron¹ eine beliebige nicht-kodierende Nukleinsäuresequenz mit einer Länge von 0 bis etwa 1000 bp ist und

Intron<sup>2</sup> eine beliebige nicht-kodierende Nukleinsäuresequenz mit einer Länge von 0 bis etwa 1000 bp ist.

 Vektor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Insert in umgekehrter Orientierung in das virale Vektorgenom inseriert ist. 3. Vektor nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Positionen von tTA und Transgen im Insert vertauscht sind.

- Ansprüchen 1 bis 3, dadurch nach den Vektor 4. 'CMV'' zwischen das Insert gekennzeichnet, daß 'Intron'' 'Intron' oder zwischen und zusätzlich einen lac-Repressor (lacR) enthält.
- Ansprüchen 1 bis 4. dadurch den 5. Vektor nach für ein gekennzeichnet, daß das Transgen eine für Luciferase, Interleukin-12 (IL-Fluoreszenzprotein, 12), Interleukin-18 (IL-18), Interleukin-2 (IL-2), Tumor  $\alpha$  (TNF- $\alpha$ ) oder Interferon-γ (IFN-γ) Faktor Nekrose kodierende Nukleinsäuresequenz ist.
- 6. Vektor nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß IL-12 ein single-chain Interleukin-12 ist.
- bis 6, dadurch Ansprüchen 1 Vektor nach den 7. ein Adenovirus, gekennzeichnet, daß das Virus Retrovirus, Adenovirus (AAV), ein Adenoassoziiertes insbesondere ein Humanes Immundefizienzvirus (HIV), ein Herpes Simplex Virus, ein Hepatitis-B Virus oder ein Hepatitis C-Virus ist.

1

- 8. Vektor nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass das Insert in die E1- und/oder die E3-Region eines rekombinanten Adenovirus einkloniert ist.
- 9. Vektor nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß er durch homologe Rekombination eines

**32**1

viralen Plasmids und eines Expressionsplasmids mit der in SEQ ID NO:1, SEQ ID NO:2 oder SEQ ID NO:3 dargestellten Nukleinsäuresequenz erhältlich ist.

- 10. Expressionsplasmid mit der in SEQ ID NO:4 oder SEQ ID NO:5 dargestellten Nukleinsäuresequenz.
- 11. Verwendung eines Plasmids nach Anspruch 10 zur Herstellung eines Vektors nach den Ansprüchen 1 bis 9.
- 12. Verwendung der Vektoren nach den Ansprüchen 1 bis 9 zur in vitro-Genexpression in eukaryoten Zelllinien.
- 13. Verwendung der Vektoren nach den Ansprüchen 1 bis 9, bei denen 'Transgen' für ein therapeutisch wirksames Protein kodiert, in der Gentherapie.
- 14. Verwendung nach Anspruch 13, bei dem das Transgen IL-2,  $IL-12, \quad IL-18, \quad TNF-\alpha \quad oder \quad IFN-\gamma \quad ist, \quad zur \quad Gentherapie \\ maligner \; Erkrankungen.$
- 15. Verwendung nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die maligne Erkrankung ein solider Tumor ist.
- 16. Verwendung nach den Ansprüchen 12 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass man die Genexpression mit Doxycyclin,
  Tetracyclin, Oxytetracyclin, Chlortetracyclin,
  Demeclocyclin, Methacyclin oder Minocyclin, reguliert.
- 17. Verwendung der Vektoren nach den Ansprüchen 1 bis 9, bei denen 'Transgen' für ein Reporterprotein kodiert, zum Nachweis von Tetracyclin oder einem Derivat desselben in

)

biologischen, lebensmittelchemischen oder ähnlichen Proben.

1

18. Verwendung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass das Derivat Doxycyclin ist.

BNSDOCID: <WO\_\_\_\_03087294A2\_I\_>

Block et al. 2002

luciferase luciferase **CMV**min **TK**min **TK**min nnniaganataranatatan. Taradanatananaka + doxycycline - doxycycline **tTA** 

BNSDOCID: <WO\_\_\_\_\_03087294A2\_i\_>

Tet-OFF system

Figure 1

j

()

Block et al. 2002

Ad.CMV-p40.IRES.p35 Ad.3r-scIL-12 Ad.CMV-luc ₽GHpA **bGHpA** Ad5 mu 85.7-100 ΔE3 p40.Linker.p35 luciferase Ad5 mu 9.3-78.3 Intron TK<sub>min</sub> CMV<sub>min</sub> Intron Intron TK<sub>min</sub> CMV<sub>min</sub> Intron **p35** luciferase TetO<sub>7</sub> 8 tTA+nls tTA+nls S⊠ C₩ ΔE1 ьвнря ∌ ¤

Figure 2

Figure 3

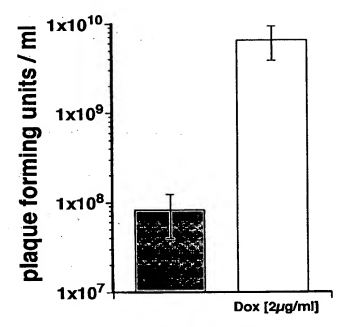


Figure 4

Ad.3r-scIL<sub>12</sub>

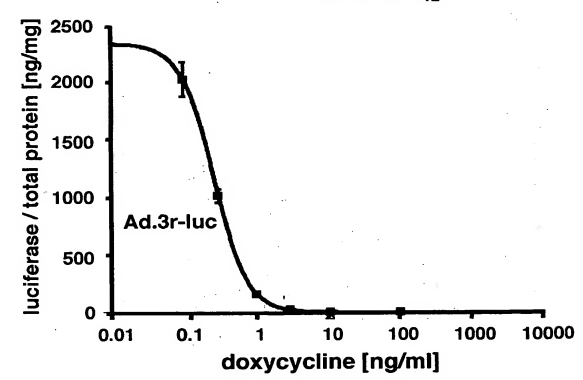
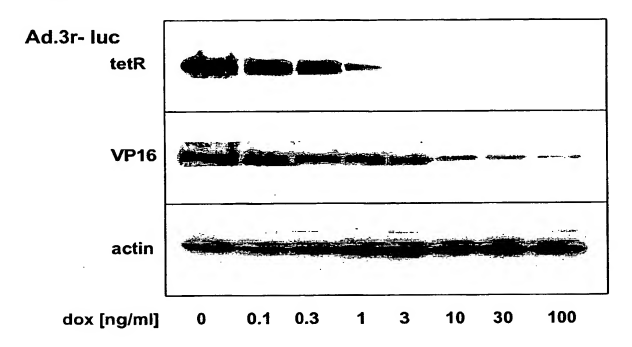


Figure 5



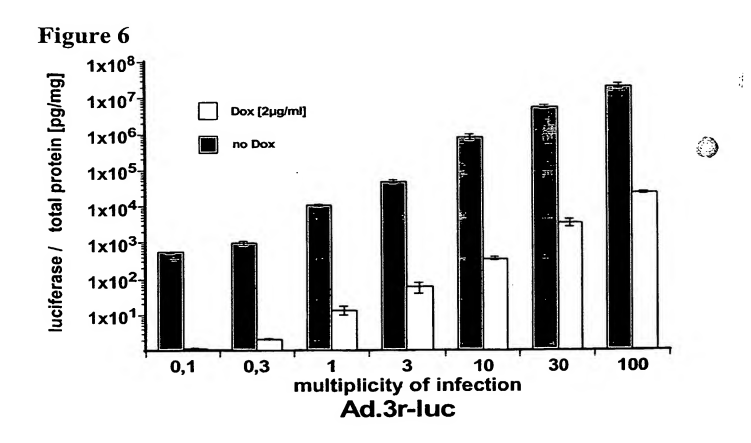


Figure 7

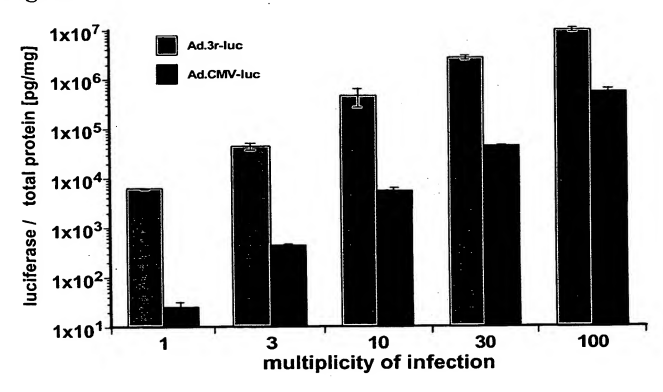
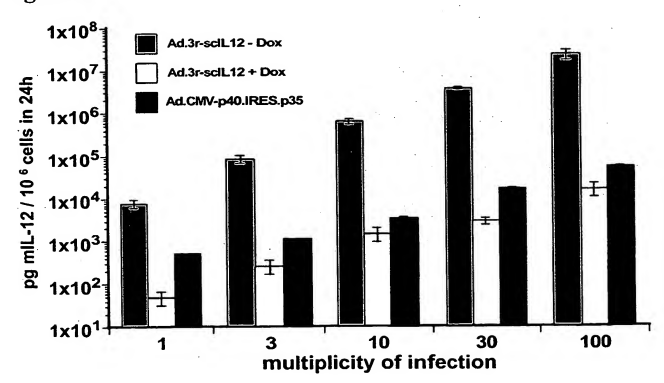


Figure 8



Block of al. 2002
Rigure 9

# Ad.3r-scil12

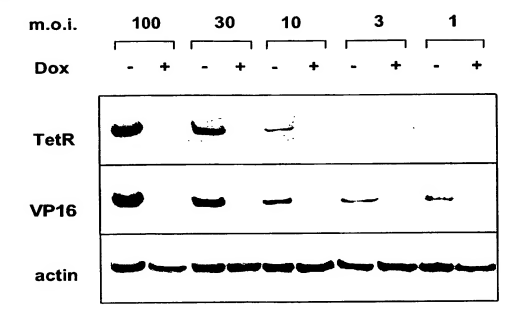
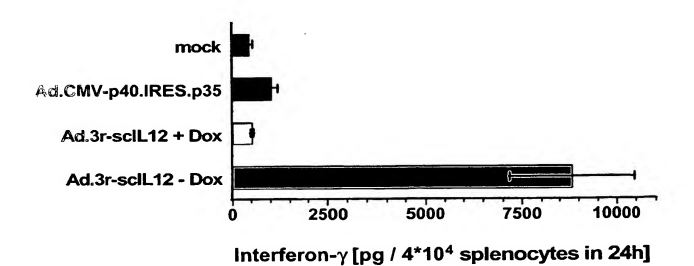
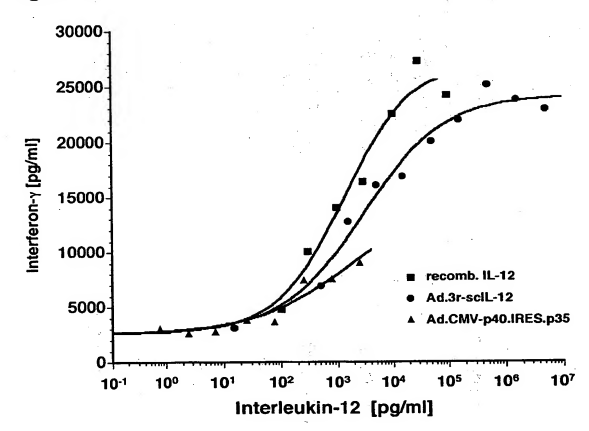


Figure 10







BNSDOCID: <WO\_\_\_\_\_03087294A2\_I\_>

Figure 12

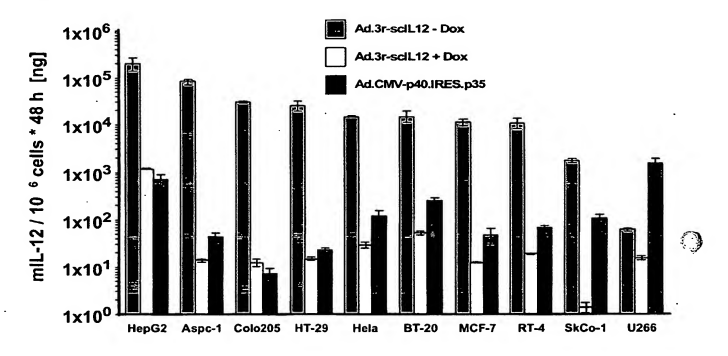
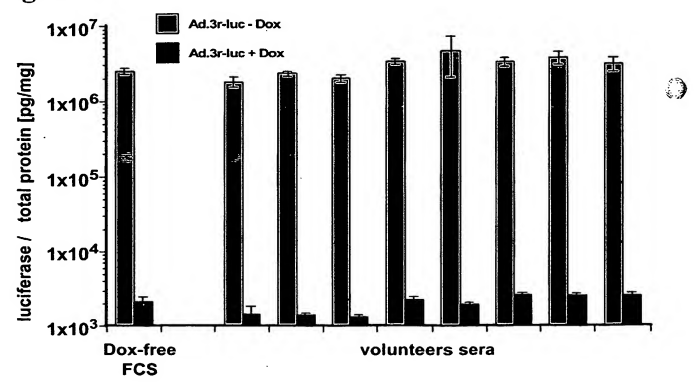


Figure 13



#### SEQUENZPROTOKOLL

```
<110> Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf
<120> Rekombinante virale Vektoren zur Tetracyclin-regulierbaren
      Genexpression
<130> P 63006
<160>
<170> PatentIn version 3.1
<210> 1
      11569
<211>
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
      Adenovirales Expressionsplasmid pAd.3r.hscIL-12 zur regulierten
<223>
       Expression des humanen IL-12
<220>
<221> gene
<222> (327)..(713)
<223> VP16
<220>
<221> gene
<222> (714)..(1352)
<223> TetR
<220>
<221>
       Intron
      (1353)..(1912)
<222>
<223>
 <220>
 <221> promoter
 <222> (1864)..(1902)
 <223> TK-min
 <220>
 <221> protein_bind
 <222> (1913)..(2212)
 <223> Tet07
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (2213)..(2709)
 <223> CMV-min + Intron
 <220>
        promoter
 <221>
        (2226)..(2264)
 <222>
 <223> CMV-min
```

4

```
<220>
<221>
       gene
       (2710) . . (4308)
<222>
       Humanes single-chain IL-12
<223>
<220>
<221>
       mutation
       (4020) . . (4023)
<222>
       T/C, A/T, G/C, T/G
<223>
<400>
      1
                                                                       60
etgetggtte ttteegecte agaageeata gageeeaceg cateeceage atgeetgeta
                                                                      120
ttgtcttccc aatcctcccc cttgctgtcc tgccccaccc cacccccag aatagaatga
                                                                      180
cacctactca gacaatgcga tgcaatttcc tcattttatt aggaaaggac agtgggagtg
                                                                      240
gcaccttcca gggtcaagga aggcacgggg gaggggcaaa caacagatgg ctggcaacta
gaaggcacag tcgaggctga tcagcgagct ctagcattta ggtgacacta tagaataggg
                                                                      300
cectetagga tegatecteg egececetae ceaeegtaet egteaattee aagggeateg
                                                                      360
gtaaacatct gctcaaactc gaagtcggcc atatccagag cgccgtaggg ggcggagtcg
                                                                      420
tggggggtaa atcccggacc cggggaatcc ccgtcccca acatgtccag atcgaaatcg
                                                                      480
tctagcgcgt cggcatgcgc catcgccacg tcctcgccgt ctaagtggag ctcgtccccc
                                                                      540
aggotgacat cggtcggggg ggccgtggac agtctgcgcg tgtgtcccgc ggggagaaag
                                                                      600
gacaggegeg gageegecag cecegeetet tegggggegt egtegteegg gagategage
                                                                      660
aggeeetega tggtagacee gtaattgttt ttegtaegeg egeggetgta egeggaeeea
                                                                      720
ctttcacatt taagttgttt ttctaatccg catatgatca attcaaggcc gaataagaag
                                                                      780
gctggctctg caccttggtg atcaaataat tcgatagctt gtcgtaataa tggcggcata
                                                                      840
                                                                      900
ctatcagtag taggtgtttc cctttcttct ttagcgactt gatgctcttg atcttccaat
acgcaaccta aagtaaaatg ccccacagcg ctgagtgcat ataatgcatt ctctagtgaa
                                                                      960
aaaccttgtt ggcataaaaa ggctaattga ttttcgagag tttcatactg tttttctgta
                                                                     1020
ggccgtgtac ctaaatgtac ttttgctcca tcgcgatgac ttagtaaagc acatctaaaa
                                                                     1080
cttttagcgt tattacgtaa aaaatcttgc cagctttccc cttctaaagg gcaaaagtga
                                                                     1140
gtatggtgcc tatctaacat ctcaatggct aaggcgtcga gcaaagcccg cttattttt
                                                                     1200
acatgccaat acaatgtagg ctgctctaca cctagcttct gggcgagttt acgggttgtt
                                                                     1260
aaaccttcga ttccgacctc attaagcagc tctaatgcgc tgttaatcac tttactttta
                                                                     1320
tetaatetag agggtetggg tetetttgge atggtegaat taattegegt egageeggee
                                                                     1380
gcgggtacaa ttccggttgg acctgggagt ggacacctgt ggagagaaag gcaaagtgga
                                                                     1440
tgtcattgtc actcaagtgt atggccagat ctcaagcctg ccacacctca agcttgacaa
                                                                     1500
caaaaagatt gtcttttctg accagatgga cgcggccacc ctcaaaggca tcaccgcggg
                                                                     1560
ccaggtgaat atcaaatcct cctcgttttt ggaaactgac aatcttagcg cagaagtcat
                                                                     1620
gcccgctttt gagagggagt actcacccca acagtcgaga ggttttccga tccggtcgat
                                                                      1680
geggaetege teaggteeet eggtggegga gtacegtteg gaggeegaeg ggttteegat
                                                                      1740
ccaagagtac tggaaagacc gcgaagagtt tgtcctcaac cgcgagccca acaggcgtcg
                                                                      1800
aagettgatg ggtegetegg tgttegagge cacaegegte acettaatat gegaagtgga
                                                                      1860
ceteggaceg egeegeeeg actgeatetg egtgttegaa ttgeeeggeg agetegaett
                                                                      1920
tcacttttct ctatcactga tagggagtgg taaactcgac tttcactttt ctctatcact
                                                                      1980
gatagggagt ggtaaactcg actttcactt ttctctatca ctgataggga gtggtaaact
                                                                      2040
cgactttcac ttttctctat cactgatagg gagtggtaaa ctcgactttc acttttctct
                                                                      2100
atcactgata gggagtggta aactcgactt tcacttttct ctatcactga tagggagtgg
                                                                      2160
taaactcgac tttcactttt ctctatcact gatagggagt ggtaaactcg acggtcgagg
                                                                      2220
gtcgagtagg cgtgtacggt gggaggccta tataagcaga gctcgtttag tgaaccgtca
                                                                      2280
gategeetgg agaegeeate caegetgttt tgaceteeat agaagaeace gggacegate
                                                                      2340
cagecteege ggeecegaat tgegaagett tattgeggta gtttateaca gttaaattge
                                                                      2400
 taacgcagtc agtgcttctg acacaacagt ctcgaactta agctgcagaa gttggtcgtg
                                                                      2460
aggeactggg caggtaagta tcaaggttac aagacaggtt taaggagace aatagaaact
                                                                      2520
.gggcttgtcg agacagagaa gactcttgcg tttctgatag gcacctattg gtcttactga
                                                                      2580
 catccacttt gcctttctct ccacaggtgt ccactcccag ttcaattaca gctcttaagg
                                                                      2640
 ctagagtact taatacgact cactataggc tagcctcgag aattcacgcg tggtaccgag
                                                                      2700
 ctcggatcca tgggtcacca gcagttggtc atctcttggt tttccctggt ttttctggca
                                                                      2760
 teteceeteg tggccatatg ggaactgaag aaagatgttt atgtegtaga attggattgg
                                                                      2820
 tatccggatg cccctggaga aatggtggtc ctcacctgtg acacccctga agaagatggt
                                                                      2880
                                                                      2940
 atcacctgga ccttggacca gagcagtgag gtcttaggct ctggcaaaac cctgaccatc
 caagtcaaag agtttggaga tgctggccag tacacctgtc acaaaggagg cgaggttcta
                                                                      3000
```

		·	3/20			
+ annutted	tectactact	tcacaaaaaq	gaagatggaa	tttggtccac	tgatatttta	3060
2244244	aagaacccaa	aaataaqacc	tttttaagat	gcgaggccaa	gaaccaccac	3120
	cetactaata	actaacaaca	accaquacty	accigacacc	cagegeeaaa	3180
	actattataa	ccccaaddd	qtqacqtqcq	gagetgetae	acceessa	3240
	asaaaaaaaaa	caaddadtat	gagtactcag	LygayLycca	gguggucuge	3300
	atactasaaa	magtict.ccc	actuadatea	Lyguyauge	cgcccaca	3360
	~~~~~t>~~~	CACCACCEEC	EECALCAGGG	acaccaccaa	accegacea	3420
	tacaactaaa	accattaaaq	aatteteeqqe	agguggaggu	cageessses	3480
L	actagagtag	treacattee	tacttctccc	Lyacattery	CGCCCCGGGGG	3540
~~~~~~~~~	acaagagaga	aaagaaagat	agagicilca	cygacaagac	cccagooaog	3600
cayyycaaya	gcaagagaga	cagcattage	qtqcgggccc	aggaccgcta	ctatagctca	3660
	aataaacatc	tataccctac	agtggtggcg	gugguggugg	acccagaaa	3720
ataccataa	ccactccaga	cccaggaatg	ttcccatgcc	Eleaceacte	CCaaaacccg	3780
	tragraacat	gctccagaag	qccaqacaaa	Ciciagaaci	CCGCCCCC	3840
actt ctraacr	agattgatca	tgaagatatc	acaaaayata	adaccagcac	4909949900	3900
	taaaattaac	caadaatdad	adtidictaa	acccagaga	gaooooo	3960
	agagttacct	ggcctccaga	aagacctctt	LLatyatyge	cccgcgccc	4020
	ったかっっかったたべ	gaagatgtac	caddiddadi	LCaagaccac	gaacgaaaag	4080
	atactaaaa	gcagatettt	ctagatcaaa	acatyctyge	agecaeegae	4140
atastac	aggecetgaa	tttcaacagt	gagactgtgc	Cacaaaacc	CCCCCCCCC	4200
	+++>+>>>>	raaaatcaaq	Ciciquatac	LLCLLCALGO	000003	4260
	ctattgatag	agtgatgagc	. tatctqaatq	CLLCCLaaaa	agegaggeeg	4320
	~+~~==+++a	ttaaagacag	gatateageg	guccayyete	CG2 CCC2	4380
	caccagetga	agcctataga	gtacgageca	LagaLadaL	addagasses	4440
atttagtete	caccacaado	ggggaatgaa	agaccccacc	Lycayyerey	goddgoodgo	4500
2200000000	agtatactaa	aattctqcaq	atatecatea	Cactggegge	cgcccgagaa	4560
teestetaes	gggcctatt	ctatagtgtc	acctaaatgc	tagagetege	Lyaccagece	4620
amantatacc	ttctagttgc	cagccatctq	ttqtttgccc	eteeeegrg	CCCCCCCGG	4680
acat aassaa	r taccacticce	actotccttt	cctaataaaa	Lyayyaaacc	gcacogcaco	4740
	, atatasttat	attetagaga	acqqqqcqqq	gcaggacage	4499999	4800
attemma3343	raataggagg	catoctoggg	atqcqqtggg	Cicialygue	cccgaggegg	4860
	. +caacatcaa	tactagagto	gaaggtgctg	agglacgacg	agaccegeme	4920
	. acatacaaat	araacaataa	acatattayy	aaccageeeg	09449449	4980
	- ~~~~+~~~~	- ccgatcactt	aatactaacc	Lycactegeg		5040
	. ~~~~~+~~~	attgaggtac	: cdaaa.uuuu	qqqcgcggcc		5100
2222224242	. taaddtdddd	atcttatqta	gilligiace	. Lycecayuus	0490-33-	5160 5220
decenter	- accaactcot	ttgatggaag	r cattgugagu	ccatattiga	caaogogo	5220 5280
	- accordatac	· gtcagaatqt	: datdddctcc	: agcallyaly	geegeeege	5340
act accass	, sactotacta	ccttgaccta	ı cqaqaccyıç	, cetygaacyc		. 5400
	- accarractt	cadccdctd	aqccaccycc	, cgcgggaccg	Caraca and a series	5460
	- aggregatte	r caagcagtg	agetteecy	. Lualuuguu	. gcgacgacaa	5520
~++~>~~~	r cttttgggag	: aattogatto	tttgacccgg	gaacttaatg	,	5580
	- ~~+ctacacc	· accadettt	e toccciqua,	gullucu	, 00000000	5640
	~ >+>>>t>>>	aaccagacto	e totttogali	, iggallaage	. augustus	5700
		- racacacac	a quadqueceq	gaccagegge	, 000333	5760
	~ +~+>++++	· ccaggacgt	g gtaaaggig	Licitygatge	, coagaran-	5820
		r aataaaac.	a ocaccactu	ayayeeeea	, 900505555	5880
		- cataggagg	a gcgclqqqc	a radicace	. uuuuggees	5940
~~~t ~~~~	a ctaattacca	a addacadac	c cttqquyta	a gegeeeacac	. 454333	6000
	~ tacatacata	r gggatatga	g atquatutty	y gactytatt	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	6060
+ = + at + ccc	a godatatoo	e tecadadat	t catginging	e agaaccacce	z gewengegen	6120
<del></del>	a ttaaaaaati	r rotcatota	g cttagaagg	a aatytyty	a uguerrogg.	6180
cactt	a tagactica:	a gattttcca	t deathcare	c acaacyacy:	9	6240
	a acctadaca:	a agatatttc	t gggattatt	a acyccatag	c cgcgcccag	6300
	~ testagger:	a tititacaa	a acacaaaaa	y agggegees;	g uccagos	6360
	- Feedaccca	a aggcataat	t acceteaca	y accegate	c cccac	6420
	+ addaddatc	a torctacct	a cadadcaar	y aagaaaacy;	9 000003333	6480
20000000	c adctdddaa	a aaagcaqqt	t cctgagcag	c tycyactem	c cgcageegg-	6540
acadacat a	a atroacacet	a ttaccqqqt	q caactggta	g ccaagagag	c egeagess-	6600
gtcatccct	g agcaggggg	g ccacttcgt	a ageatyte	c acttettee	a tgttttccct	6660
gaccaaato	c gccagaagg	c getegeege	c cayuyacay		a aggaagcaaa	

gtttttcaac ggtttgagac cgtccgccgt aggcatgctt ttgagcgttt gaccaagcag 6720 ttccaggcgg tcccacagct cggtcacctg ctctacggca tctcgatcca gcatatctcc 6780 tegtttegeg ggttggggeg getttegetg taeggeagta gteggtgete gteeagaegg 6840 6900 gccagggtca tgtctttcca cgggcgcagg gtcctcgtca gcgtagtctg ggtcacggtg aaggggtgcg ctccgggctg cgcgctggcc agggtgcgct tgaggctggt cctgctggtg 6960 ctgaagcgct gccggtcttc gccctgcgcg tcggccaggt agcatttgac catggtgtca 7020 tagtecagee ecteegegge gtggeeettg gegegeaget tgeeettgga ggaggegeeg 7080 cacgaggggc agtgcagact tttgagggcg tagagcttgg gcgcgagaaa taccgattcc 7140 7200 ggggagtagg catccgcgcc gcaggccccg cagacggtct cgcattccac gagccaggtg agctctggcc gttcggggtc aaaaaccagg tttcccccat gctttttgat gcgtttctta 7260 7320 cetetggttt ccatgageeg gtgtecaege teggtgaega aaaggetgte egtgteeeeg 7380 tatacagact tgagaggcct gtcctcgacc gatgcccttg agagccttca acccagtcag ctccttccgg tgggcgcggg gcatgactat cgtcgccgca cttatgactg tcttcttat 7440 catgcaactc gtaggacagg tgccggcagc gctctgggtc attttcggcg aggaccgctt 7500 tegetggage gegacgatga teggeetgte gettgeggta tteggaatet tgeaegeeet 7560 cgctcaagcc ttcgtcactg gtcccgccac caaacgtttc ggcgagaagc aggccattat 7620 egeeggeatg geggeegaeg egetgggeta egtettgetg gegttegega egegaggetg 7680 7740 gatggccttc cccattatga ttcttctcgc ttccggcggc atcgggatgc ccgcgttgca ggccatgctg tccaggcagg tagatgacga ccatcaggga cagcttcaag gatcgctcgc 7800 ggctcttacc agcctaactt cgatcactgg accgctgatc gtcacggcga tttatgccgc 7860 ctcggcgagc acatggaacg ggttggcatg gattgtaggc gccgccctat accttgtctg 7920 ceteceegeg ttgcgtcgcg gtgcatggag ccgggccace tcgacctgaa tggaagccgg 7980 8040 cggcacctcg ctaacggatt caccactcca agaattggag ccaatcaatt cttgcggaga 8100 actgtgaatg cgcaaaccaa cccttggcag aacatatcca tcgcgtccgc catctccagc agccgcacgc ggcgcatctc gggcagcgtt gggtcctggc cacgggtgcg catgatcgtg 8160 ctcctgtcgt tgaggacccg gctaggctgg cggggttgcc ttactggtta gcagaatgaa 8220 8280 tcaccgatac gcgagcgaac gtgaagcgac tgctgctgca aaacgtctgc gacctgagca acaacatgaa tggtcttcgg tttccgtgtt tcgtaaagtc tggaaacgcg gaagtcagcg 8340 ccctgcacca ttatgttccg gatctgcatc gcaggatgct gctggctacc ctgtggaaca 8400 cctacatctg tattaacgaa gcgctggcat tgaccctgag tgatttttct ctggtcccgc 8460 cgcatccata ccgccagttg tttaccctca caacgttcca gtaaccgggc atgttcatca 8520 tcagtaaccc gtatcgtgag catcetetet cgtttcatcg gtatcattac ccccatgaac 8580 agaaattccc ccttacacgg aggcatcaag tgaccaaaca ggaaaaaacc gcccttaaca 8640 tggcccgctt tatcagaagc cagacattaa cgcttctgga gaaactcaac gagctggacg 8700 cggatgaaca ggcagacatc tgtgaatcgc ttcacgacca cgctgatgag ctttaccgca 8760 gctgcctcgc gcgtttcggt gatgacggtg aaaacctctg acacatgcag ctcccggaga 8820 cggtcacage ttgtctgtaa gcggatgccg ggagcagaca agcccgtcag ggcgcgtcag 8880 cgggtgttgg cgggtgtcgg ggcgcagcca tgacccagtc acgtagcgat agcggagtgt 8940 atactggctt aactatgcgg catcagagca gattgtactg agagtgcacc atatgcggtg 9000 tgaaataccg cacagatgcg taaggagaaa ataccgcatc aggcgctctt ccgcttcctc 9060 geteactgae tegetgeget eggtegtteg getgeggega geggtateag eteacteaaa 9120 ggcggtaata cggttatcca cagaatcagg ggataacgca ggaaagaaca tgtgagcaaa 9180 aggccagcaa aaggccagga accgtaaaaa ggccgcgttg ctggcgtttt tccataggct 9240 ecgececet gaegageate acaaaaateg acgeteaagt cagaggtgge gaaaceegae 9300 aggactataa agataccagg cgtttccccc tggaagctcc ctcgtgcgct ctcctgttcc 9360 gaccetgeeg ettaceggat acetgteege ettteteeet tegggaageg tggegettte 9420 tcaatgctca cgctgtaggt atctcagttc ggtgtaggtc gttcgctcca agctgggctg 9480 tgtgcacgaa cccccgttc agcccgaccg ctgcgcctta tccggtaact atcgtcttga 9540 gtccaacccg gtaagacacg acttatcgcc actggcagca gccactggta acaggattag 9600 cagagegagg tatgtaggeg gtgctacaga gttcttgaag tggtggccta actacggcta 9660 cactagaagg acagtatttg gtatctgcgc tctgctgaag ccagttacct tcggaaaaag 9720 agttggtagc tcttgatccg gcaaacaaac caccgctggt agcggtggtt tttttgtttg 9780 9840 caagcagcag attacgcgca gaaaaaaagg atctcaagaa gatcctttga tcttttctac ggggtctgac gctcagtgga acgaaaactc acgttaaggg attttggtca tgagattatc 9900 aaaaaggatc ttcacctaga tccttttaaa ttaaaaatga agttttaaat caatctaaag 9960 tatatatgag taaacttggt ctgacagtta ccaatgctta atcagtgagg cacctatctc 10020 agcgatctgt ctatttcgtt catccatagt tgcctgactc cccgtcgtgt agataactac 10080 gatacgggag ggcttaccat ctggccccag tgctgcaatg ataccgcgag acccacgctc 10140 accggctcca gatttatcag caataaacca gccagccgga agggccgagc gcagaagtgg 10200 10260 tectgeaact ttateegect ceatecagte tattaattgt tgeegggaag etagagtaag tagttcgcca gttaatagtt tgcgcaacgt tgttgccatt gctgcaggca tcgtggtgtc 10320

3

```
acgetegteg tttggtatgg etteatteag etceggttee caacgateaa ggegagttae
                                                                   10380
atgatecece atgttgtgca aaaaageggt tageteette ggteeteega tegttgteag
                                                                   10440
aagtaagttg gccgcagtgt tatcactcat ggttatggca gcactgcata attctcttac
                                                                   10500
tgtcatgcca tccgtaagat gcttttctgt gactggtgag tactcaacca agtcattctg
agaatagtgt atgcggcgac cgagttgctc ttgcccggcg tcaacacggg ataataccgc
                                                                   10620
gccacatage agaactttaa aagtgctcat cattggaaaa cgttcttcgg ggcgaaaact
                                                                   10680
ctcaaggatc ttaccgctgt tgagatccag ttcgatgtaa cccactcgtg cacccaactg
                                                                   10740
atcttcagca tcttttactt tcaccagcgt ttctgggtga gcaaaaacag gaaggcaaaa
                                                                   10800
tgccgcaaaa aagggaataa gggcgacacg gaaatgttga atactcatac tcttcctttt
                                                                   10860
tcaatattat tgaagcattt atcagggtta ttgtctcatg agcggataca tatttgaatg
                                                                   10920
tatttagaaa aataaacaaa taggggttcc gcgcacattt ccccgaaaag tgccacctga
                                                                   10980
cgtctaagaa accattatta tcatgacatt aacctataaa aataggcgta tcacgaggcc
                                                                   11040
ctttcgtctt caagaattct tatcatgaca ttaacctata aaaataggcg tatcacgagg
                                                                   11100
ccctttcgtc atcatcaata atatacctta ttttggattg aagccaatat gataatgagg
                                                                   11160
gggtggagtt tgtgacgtgg cgcggggcgt gggaacgggg cgggtgacgt agtagtgtgg
                                                                   11220
cggaagtgtg atgttgcaag tgtggcggaa cacatgtaag cgccggatgt ggtaaaagtg
                                                                   11280
acgtttttgg tgtgcgccgg tgtatacggg aagtgacaat tttcgcgcgg ttttaggcgg
                                                                   11340
atgttgtagt aaatttgggc gtaaccaagt aatgtttggc cattttcgcg ggaaaactga
                                                                   11400
ataagaggaa gtgaaatctg aataattctg tgttactcat agcgcgtaat atttgtctag
                                                                    11460
ggccgcgggg actttgaccg tttacgtgga gactcgccca ggtgtttttc tcaggtgttt
                                                                   11520
tccgcgttcc gggtcaaagt tggcgtttta ttattatagt cagctctag
                                                                    11569
<210>
       2.
       11458
<211>
       DNA
<212>
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Adenovirales Expressionsplasmid pAd.3r.mscIL-12 zur regulierten
       Expression des murinen IL-12
<220>
<221>
       gene -
       (327)..(713)
<222>
       VP16
<223>
<220>
<221>
       gene
       (714)..(1352)
 <222>
       TetR
 <223>
 <220>
 <221>
       Intron
        (1353)..(1912)
 <222>
 <223>
 <220>
<221> promoter
 <222> (1864)..(1902)
 <223>
        TK-min
 <220> -
        protein_bind
 <221>
        (1913)..(2212)
 <222>
        TetO7
 <223>
```

<220>

<221> misc feature

```
(2213) . . (2687)
<222>
       CMV-min + Intron
<223>
<220>
<221>
       promoter
       (2226) . . (2264)
<222>
<223>
       CMV-min
<220>
<221>
       gene
<222>
       (2688)..(4325)
       Murines single-chain IL-12
<400>
ctgctggttc tttccgcctc agaagccata gagcccaccg catecccage atgcctgcta
                                                                       60
ttgtcttccc aatcctcccc cttgctgtcc tgccccaccc cacccccag aatagaatga
                                                                      120
cacctactca gacaatgcga tgcaatttcc tcattttatt aggaaaggac agtgggagtg
                                                                      180
gcacetteca gggtcaagga aggcacgggg gaggggcaaa caacagatgg ctggcaacta
                                                                      240
gaaggcacag tcgaggctga tcagcgagct ctagcattta ggtgacacta tagaataggg
                                                                      300
ccctctagga tcgatcctcg cgcccctac ccaccgtact cgtcaattcc aagggcatcg
                                                                      360
                                                                      420
gtaaacatct gctcaaactc gaagtcggcc atatccagag cgccgtaggg ggcggagtcg
tggggggtaa atcccggacc cggggaatcc ccgtcccca acatgtccag atcgaaatcg
                                                                      480
                                                                      540
tctagcgcgt cggcatgcgc catcgccacg tcctcgccgt ctaagtggag ctcgtccccc
aggetgacat eggtegggg ggeegtggac agtetgegeg tgtgteeege ggggagaaag
                                                                      600
gacaggegeg gageegecag eccegeetet tegggggegt egtegteegg gagategage
                                                                      660
aggecetega tggtagaece gtaattgttt ttegtaegeg egeggetgta egeggaecea
                                                                      720
ctttcacatt taagttgttt ttctaatccg catatgatca attcaaggcc gaataagaag
                                                                      780
gctggctctg caccttggtg atcaaataat tcgatagctt gtcgtaataa tggcggcata
                                                                      840
ctatcagtag taggtgtttc cctttcttct ttagcgactt gatgctcttg atcttccaat
                                                                      900
acgcaaccta aagtaaaatg ccccacagcg ctgagtgcat ataatgcatt ctctagtgaa
                                                                      960
aaaccttgtt ggcataaaaa ggctaattga ttttcgagag tttcatactg tttttctgta
                                                                     1020
ggccgtgtac ctaaatgtac ttttgctcca tcgcgatgac ttagtaaagc acatctaaaa
                                                                     1080
cttttagcgt tattacgtaa aaaatcttgc cagctttccc cttctaaagg gcaaaagtga
                                                                     1140
gtatggtgcc tatctaacat ctcaatggct aaggcgtcga gcaaagcccg cttattttt
                                                                     1200
acatgccaat acaatgtagg ctgctctaca cctagcttct gggcgagttt acgggttgtt
                                                                     1260
aaaccttcga ttccgacctc attaagcagc tctaatgcgc tgttaatcac tttactttta
                                                                     1320
tctaatctag agggtctggg tctctttggc atggtcgaat taattcgcgt cgagccggcc
                                                                     1380
gegggtacaa tteeggttgg acetgggagt ggacacetgt ggagagaaag gcaaagtgga
                                                                     1440
tgtcattgtc actcaagtgt atggccagat ctcaagcctg ccacacctca agcttgacaa
                                                                      1500
caaaaagatt gtcttttctg accagatgga cgcggccacc ctcaaaggca tcaccgcggg
                                                                      1560
ccaggtgaat atcaaatcct cctcgttttt ggaaactgac aatcttagcg cagaagtcat
                                                                      1620
gcccgctttt gagagggagt actcacccca acagtcgaga ggttttccga tccggtcgat
                                                                      1680
geggaetege teaggteect eggtggegga gtacegtteg gaggeegaeg ggttteegat
                                                                      1740
ccaagagtac tggaaagacc gcgaagagtt tgtcctcaac cgcgagccca acaggcgtcg
                                                                      1800
aagettgatg ggtegetegg tgttegagge cacaegegte acettaatat gegaagtgga
                                                                      1860
cctcggaccg cgccgcccg actgcatctg cgtgttcgaa ttgcccggcg agctcgactt
                                                                      1920
tcacttttct ctatcactga tagggagtgg taaactcgac tttcactttt ctctatcact
                                                                      1980
gatagggagt ggtaaactcg actttcactt ttctctatca ctgataggga gtggtaaact
                                                                      2040
cgactttcac ttttctctat cactgatagg gagtggtaaa ctcgactttc acttttctct
                                                                      2100
atcactgata gggagtggta aactcgactt tcacttttct ctatcactga tagggagtgg
                                                                      2160
                                                                      2220
taaactcgac tttcactttt ctctatcact gatagggagt ggtaaactcg acggtcgagg
gtcgagtagg cgtgtacggt gggaggccta tataagcaga gctcgtttag tgaaccgtca
                                                                      2280
gatcgcctgg agacgccatc cacgctgttt tgacctccat agaagacacc gggaccgatc
                                                                      2340
cagceteege ggeecegaat tgegaagett tattgeggta gtttateaca gttaaattge
                                                                      2400
taacgcagtc agtgcttctg acacaacagt ctcgaactta agctgcagaa gttggtcgtg
                                                                      2460
aggcactggg caggtaagta tcaaggttac aagacaggtt taaggagacc aatagaaact
                                                                      2520
gggcttgtcg agacagagaa gactcttgcg tttctgatag gcacctattg gtcttactga
                                                                      2580
catccacttt gcctttctct ccacaggtgt ccactcccag ttcaattaca gctcttaagg
                                                                      2640
ctagagtact taatacgact cactataggc tagcctcgag aattcgaatg gccatgggtc
                                                                      2700
 ctcagaaget aaccatetee tggtttgeea tegttttget ggtgteteea etcatggeea
                                                                      2760
 tgtgggagct ggagaaagac gtttatgttg tagaggtgga ctggactccc gatgcccctg
                                                                      2820
```

	gaacctcacc	tataacacac	ctgaagaaga	tgacatcacc	tggacctcag	2880
gagaaacagt	tggagtcata	ractotadaa	agaccctgac	catcactgtc	aaagagtttc	2940
accagagaca	eggagicala	taaasassa a	agacccegac	tctgagccac	tcacatctqc	3000
tagatgctgg	ccagtacacc	Lyccacaaa	ccactgaaat	tttaaaaaat	ttcaaaaaca	3060
tgctccacaa	gaaggaaaat	ggaarregge	actorgaaac	attcacatac	tcataactaa	3120
agactttcct	gaagtgtgaa	gcaccaaatt	tanagagaag	taggagttcc	cctgactete	3180
tgcaaagaaa	catggacttg	aagttcaaca	ccaagagcag	cagcageeee	ascasagg	3240
gggcagtgac	atgtggaatg	gcgtctctgt	ctgcagagaa	gyccacaccy	accaaaaaa	3300
actatgagaa	gtattcagtg	tcctgccagg	aggatgteac	toostatese	accadagasa	3360
ccctgcccat	tgaactggcg	ttggaagcac	ggcagcagaa	caaacacyay	cacatosaco	3420
ccagcttctt	catcagggac	atcatcaaac	cagacccgcc	taagaactig	agacgaage	3480
ctttgaagaa	ctcacaggtg	gaggtcagct	gggagtaccc	tgaeteetgg	agcaccccc	3540
attcctactt	ctccctcaag	ttctttgttc	gaatccagcg	caagaaagaa	totaccaac	3600
agacagagga	ggggtgtaac	cagaaaggtg	cgttcctcgt	agagaagaca	aatteeteat	3660
tccaatgcaa	aggcgggaat	gtctgcgtgc	aagctcagga	tegetattae	tegageagta	3720
gcagcaagtg	ggcatgtgtt	ccctgcaggg	teegateegg	tggeggtgge	agetetete	3780
gtgggtcggg	tggcggcgga	tctagggtca	ttccagtctc	tggaeetgee	aggegeeeea	3840
accepteced	aaacctgctg	aagaccacag	atgacatggt	gaagacggcc	ayayaaaaac	3900
tassacatta	trectgeact	gctgaagaca	tegateatga	agacaccaca	cgggaccaaa	3960
acadeacatt	gaagacctgt	ttaccactqq	aactacacaa	gaacgagagu	Lycelygela	4020
atadadadac	ttcttccaca	acaagaggga	gctgcctgcc	cccacayaay	acgeeeegg	4080
tastasccct	atacettaat	agcatctatg	aggacttgaa	gatgtattag	acagageeee	4140
aggecateaa	cocaocactt	cagaatcaca	accatcagca	galcallica	gacaagggca	4200
tactaataac	categatgag	ctgatgcagt	ctctgaatca	taatggcgag	accergegee	
agaaagetee	tataggagaa	gcagaccctt	acagagtgaa	aatgaagete	Lycalcuty	4260
++dacacctt	carcacccgc	gtcgtgacca	tcaacagggt	gatgggctat	ctgageteeg	4320
actasastt	gateeggatt	agtccaattt	qttaaayata	ggatgggttt	cacacac	4380
	acadecacea.	atatactaa	attetqeaqa	Latteattac	accagaagaa	4440
ant coarcat	gcatctagag	ggccctattc	tatagtgtca	cctaaatyct	agageeegee	4500
ant and acct o	- gactgtgcct	tctagttgcc	agecatetyt	Lyctlycec	200000303	4560
attaattaac	· cctggaaggt	accactccca	Ctdtcctttc	Claalaaaal	gaggaaaccg	4620
	teteactacc	totcattcta	ttctqqqqqq	C9999C9999	caggacagea	4680
2000002002	ttgggaagac	aataqcaqqc	atgctgggga	LgcggLgggc	cccacggccc	4740
	TDSDDsspec	coacatcoat	gctagagtgg	aayycyccya	ggcacgacga	4800
	, aggtgčagac	cctacaaata	tggcggtaaa	Catattagga	accagoogs	4860
	· atasccasaa	agetgagge	cdateactiq	guguugguuu	gcaccagaga	4920
+	· trtadrdatd	aagatacaga	ttgaggtact	gaaatgtgtg	99090900	4980
	, aadaatatat	aaggtgggg	tettatglag	LLLLGLACE	9000050050	5040
ageciceact	- accatgagca	ccaactcqtt	tgatggaage	actycyagec	cacacogac	5100
ancococato	r cccccataga	ccaaaataca	ccagaatgig	argggcccca	gcaccgacgg	5160
Fearcacatt	- ctgcccgcaa	actctactac	cttgacctac	gagaccycyc	ccggaacgcc	5220
	- acadecteed	ccaccactto	agccqctqca	gecaeegeee	gegggaeege	5280
gagtgagtti	- gettteetga	acccacttac	: aaqcagtgca	getteeegtt	cateegeeeg	5340
agat ga ca à d	r ttgacggctc	ttttqqcaca	actggatte	LLGACEEGGG	aacceaa	5400 5460
	- caactattaa	atctococca	deaddrice	geeeegaagg	CCCCCCCCCC	_
tecesstace	r otttaaaaca	taaataaaaa	<i>accagactct</i>	geelygalle	ggaccaagea	5520
	~ +~+~+++	taggggtttt	. acacacacaca	Laggeceggg	400030330	5580
t agat catt	a addatectat	gtatttttt	: caqqacgryy	Laaayytyac	cccggacg	5640
	~ acceteedco	catatataa	i atadaddiau	Caccaccacca	gagereen	5700
	a atattatada	tgatccagt	gradcaddad	cgctgggcgt	. ggcgcccaa	5760
	a satsacasac	· faattacca	i gaacaaaacc	, ceggegeacg	, cgccca-	5820
	a tagastagat	· acatacata	i qualalyaya	Lugualuuugg	account	5880
L	t atattaccas	r ccatatccci	ccqqqqatiq	acyclycyc	gaaccaaca	5940
andagtet at a	t coggtgcact	toggaaatti	t qtcatgtage	; ccayaayyac	. acgogoggam	6000
annattaga	a acaccettat	: gacctccaag	attttccal	dattegette	Laucyacyy	6060
	~ ~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	, cctaaacaa	a datatticu	y yyarcactac	. cgccacagoo	6120
	a stasasteat	: cataggccai	t ttttacaaa	, cgcgggcgg	. 99905000	6180
	~ ~+~~++ccat	ccaacccaa	g ggcgtagtta	LUCLUALAGE		6240
	a aattragato	i gagagatca	gectacuty	ggggcgacg	agaaaacjje	6300
++	a gaggagates	actaggaag	a aagcagguu	Julyaytage	, gcgaccaac	6360
	~ ~~~~~~	tracaceta:	r raccoddiu	aaccygcag	. caagagagag	6420
geageegge	er teatecetes	acagggggg	c cacttcqtta	a agcatgtcc	c tgactcgcat	6480
gcagetgee	. o conceeding		-	_		

gttttccctg accaaatccg ccagaaggcg ctcgccgccc agcgatagca gttcttgcaa 6540 ggaagcaaag tttttcaacg gtttgagacc gtccgccgta ggcatgcttt tgagcgtttg 6600 6660 accasgeagt tecaggeggt eccaeagete ggteacetge tetaeggeat etegatecag 6720 catatetect egittegegg gitggggegg etitegetgi acggeagtag teggigeteg 6780 tecagaeggg ccagggteat gtetttecae gggegeaggg teetegteag egtagtetgg 6840 gtmacggtga aggggtgcgc teegggetge gegetggeea gggtgegett gaggetggte 6900 ctgctggtgc tgaagcgctg ccggtcttcg ccctgcgcgt cggccaggta gcatttgacc 6960 atggtgtcat agtccagccc ctccgcggcg tggcccttgg cgcgcagctt gcccttggag gaggcgccgc acgaggggca gtgcagactt ttgagggcgt agagcttggg cgcgagaaat 7020 7080 accgattccg gggagtaggc atccgcgccg caggccccgc agacggtctc gcattccacg 7140 agccaggtga gctctggccg ttcggggtca aaaaccaggt ttcccccatg ctttttgatg 7200 cgtttcttac ctctggtttc catgagccgg tgtccacgct cggtgacgaa aaggctgtcc 7260 gtgtccccgt atacagactt gagaggcctg tcctcgaccg atgcccttga gagccttcaa cccagtcage teetteeggt gggegegggg catgaetate gtegeegeae ttatgaetgt 7320 cttctttatc atgcaactcg taggacaggt gccggcagcg ctctgggtca ttttcggcga 7380 ggaccgcttt cgctggagcg cgacgatgat cggcctgtcg cttgcggtat tcggaatctt 7440 gcacgccctc gctcaagcct tcgtcactgg tcccgccacc aaacgtttcg gcgagaagca 7500 ggccattate geeggeatgg eggeegaege getgggetae gtettgetgg egttegegae 7560 gcgaggctgg atggccttcc ccattatgat tetteteget teeggeggca tegggatgee 7620 cgcgttgcag gccatgctgt ccaggcaggt agatgacgac catcagggac agcttcaagg 7680 7740 ategetegeg getettacea geetaactte gateactgga eegetgateg teaeggegat ttatgccgcc tcggcgagca catggaacgg gttggcatgg attgtaggcg ccgccctata 7800 cettgtetge etcecegegt tgcgtegegg tgcatggage egggeeacet egacetgaat 7860 ggaageegge ggeaeetege taaeggatte accaetecaa gaattggage caateaatte 7920 7980 ttgcggagaa ctgtgaatgc gcaaaccaac ccttggcaga acatatccat cgcgtccgcc 8040 atotocagoa googcacgog gogcatotog ggcagogttg ggtoctggco acgggtgcgc 8100 atgategtge teetgtegtt gaggaceegg ctaggetgge ggggttgeet taetggttag cagaatgaat caccgatacg cgagcgaacg tgaagcgact gctgctgcaa aacgtctgcg 8160 acctgagcaa caacatgaat ggtcttcggt ttccgtgttt cgtaaagtct ggaaacgcgg 8220 8280 aagtcagege cetgeaceat tatgtteegg atetgeateg caggatgetg etggetaece tgtggaacac ctacatctgt attaacgaag cgctggcatt gaccctgagt gatttttctc 8340 tggtcccgcc gcatccatac cgccagttgt ttaccctcac aacgttccag taaccgggca 8400 tgttcatcat cagtaacccg tatcgtgagc atcctctctc gtttcatcgg tatcattacc 8460 cccatgaaca gaaattcccc cttacacgga ggcatcaagt gaccaaacag gaaaaaaccg 8520 8580 cccttaacat ggcccgcttt atcagaagcc agacattaac gcttctggag aaactcaacg agctggacgc ggatgaacag gcagacatct gtgaatcgct tcacgaccac gctgatgagc 8640 8700 tttaccgcag ctgcctcgcg cgtttcggtg atgacggtga aaacctctga cacatgcagc 8760 tcccggagac ggtcacagct tgtctgtaag cggatgccgg gagcagacaa gcccgtcagg gcgcgtcagc gggtgttggc gggtgtcggg gcgcagccat gacccagtca cgtagcgata 8820 gcggagtgta tactggctta actatgcggc atcagagcag attgtactga gagtgcacca 8880 tatgcggtgt gaaataccgc acagatgcgt aaggagaaaa taccgcatca ggcgctcttc 8940 9000 cgcttcctcg ctcactgact cgctgcgctc ggtcgttcgg ctgcggcgag cggtatcagc 9060 tcactcaaag gcggtaatac ggttatccac agaatcaggg gataacgcag gaaagaacat 9120 gtgagcaaaa ggccagcaaa aggccaggaa ccgtaaaaag gccgcgttgc tggcgttttt ccataggete egececetg acgageatea caaaaatega egeteaagte agaggtggeg 9180 aaaccegaca ggactataaa gataccagge gtttccccct ggaageteee tegtgegete 9240 teetgtteeg accetgeege ttaceggata cetgteegee ttteteeett egggaagegt 9300 9360 ggcgctttct caatgctcac gctgtaggta tctcagttcg gtgtaggtcg ttcgctccaa 9420 gctgggctgt gtgcacgaac cccccgttca gcccgaccgc tgcgccttat ccggtaacta tegtettgag tecaaceegg taagacaega ettategeea etggeageag ceaetggtaa 9480 9540 caggattagc agagcgaggt atgtaggcgg tgctacagag ttcttgaagt ggtggcctaa ctacggctac actagaagga cagtatttgg tatctgcgct ctgctgaagc cagttacctt 9600 cggaaaaaga gttggtagct cttgatccgg caaacaaacc accgctggta gcggtggttt 9660 9720 ttttgtttgc aagcagcaga ttacgcgcag aaaaaaagga tctcaagaag atcctttgat 9780 cttttctacg gggtctgacg ctcagtggaa cgaaaactca cgttaaggga ttttggtcat gagattatca aaaaggatct tcacctagat ccttttaaat taaaaatgaa gttttaaatc 9840 9900 aatctaaagt atatatgagt aaacttggtc tgacagttac caatgcttaa tcagtgaggc acctatctca gcgatctgtc tatttcgttc atccatagtt gcctgactcc ccgtcgtgta 9960 10020 gataactacg atacgggagg gcttaccatc tggccccagt gctgcaatga taccgcgaga cccacgctca ccggctccag atttatcagc aataaaccag ccagccggaa gggccgagcg 10080 10140 cagaagtggt cctgcaactt tatccgcctc catccagtct attaattgtt gccgggaagc

```
tagagtaagt agttcgccag ttaatagttt gcgcaacgtt gttgccattg ctgcaggcat
                                                                   10200
cgtggtgtca cgctcgtcgt ttggtatggc ttcattcagc tccggttccc aacgatcaag
gegagttaca tgatececca tgttgtgcaa aaaageggtt ageteetteg gteeteegat
cgttgtcaga agtaagttgg ccgcagtgtt atcactcatg gttatggcag cactgcataa
ttctcttact gtcatgccat ccgtaagatg cttttctgtg actggtgagt actcaaccaa
gtcattctga gaatagtgta tgcggcgacc gagttgctct tgcccggcgt caacacggga
taataccgcg ccacatagca gaactttaaa agtgctcatc attggaaaac gttcttcggg
                                                                   10560
gegaaaacte teaaggatet tacegetgtt gagatecagt tegatgtaac ceactegtge
                                                                   10620
acccaactga tottcagcat ottttacttt caccagcgtt totgggtgag caaaaacagg
                                                                   10680
aaggcaaaat gccgcaaaaa agggaataag ggcgacacgg aaatgttgaa tactcatact
                                                                   10740
cttccttttt caatattatt gaagcattta tcagggttat tgtctcatga gcggatacat
                                                                   10800
atttgaatgt atttagaaaa ataaacaaat aggggttccg cgcacatttc cccgaaaagt
                                                                   10860
gccacctgac gtctaagaaa ccattattat catgacatta acctataaaa ataggcgtat
                                                                   10920
cacgaggeee tttegtette aagaattett ateatgaeat taacetataa aaataggegt
                                                                   10980
atcacgagge cetttegtea teatcaataa tatacettat tttggattga agecaatatg 11040
ataatgaggg ggtggagttt gtgacgtggc gcggggcgtg ggaacggggc gggtgacgta 11100
gtagtgtggc ggaagtgtga tgttgcaagt gtggcggaac acatgtaagc gccggatgtg 11160
gtaaaagtga cgtttttggt gtgcgccggt gtatacggga agtgacaatt ttcgcgcggt 11220
tttaggegga tgttgtagta aatttgggeg taaccaagta atgtttggee attttegegg 11280
gaaaactgaa taagaggaag tgaaatctga ataattctgt gttactcata gcgcgtaata 11340
tttgtctagg gccgcgggga ctttgaccgt ttacgtggag actcgcccag gtgtttttct 11400
caggtgtttt ccgcgttccg ggtcaaagtt ggcgttttat tattatagtc agctctag
```

```
<210> 3
<211> 11453
<212>
      DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Adenovirales Expressionsplasmid pShuttle.3r.hscIL-12 zur
      reguliertenExpression des humanen IL-12 nach Virusgeneration
      mittels AdEasy
<220>
<221>
      gene
      (327)..(713)
<222>
<223> VP16
<220>
<221> gene
       (714)...(1352)
<222>
<223> TetR
<220>
<221> Intron
       (1353)..(1912)
<222>
```

<223>
<220>
<221> promoter
<222> (1864)..(1902)
<223> TK-min

<220>
<221> protein\_bind
<222> (1913)..(2212)

<220>
<221> misc\_feature

<223> Tet07

```
(2213)..(2709)
<222>
      CMV-min + Intron
<223>
<220>
<221> promoter
      (2226)..(2264)
<222>
<223>
      CMV-min
<220>
<221>
      gene
       (2710) . . (4308)
<222>
      Humanes singe-chain IL-12
<220>
<221>
      mutation
       (4020)..(4023)
<222>
       T/C, A/T, G/C, T/G
<223>
<400> 3
ctgctggttc tttccgcctc agaagccata gagcccaccg catccccagc atgcctgcta
                                                                       60
                                                                      120
ttgtcttccc aatcctcccc cttgctgtcc tgccccaccc cacccccag aatagaatga
                                                                      180
cacctactca gacaatgcga tgcaatttcc tcattttatt aggaaaggac agtgggagtg
                                                                      240
gcaccttcca gggtcaagga aggcacgggg gaggggcaaa caacagatgg ctggcaacta
gaaggcacag tcgaggctga tcagcgagct ctagcattta ggtgacacta tagaataggg
                                                                      300
ccctctagga tcgatcctcg cgccccctac ccaccgtact cgtcaattcc aagggcatcg
                                                                      360
gtaaacatct gctcaaactc gaagtcggcc atatccagag cgccgtaggg ggcggagtcg
                                                                      420
tggggggtaa atcccggacc cggggaatcc ccgtccccca acatgtccag atcgaaatcg
                                                                      480
tetagegegt eggeatgege categecaeg teetegeegt etaagtggag etegteeeee
                                                                      540
                                                                      600
aggetgacat eggteggggg ggeegtggae agtetgegeg tgtgteeege ggggagaaag
gacaggegeg gageegeeag eccegeetet tegggggegt egtegteegg gagategage
                                                                      660
                                                                      720
aggccctcga tggtagaccc gtaattgttt ttcgtacgcg cgcggctgta cgcggaccca
ctttcacatt taagttgttt ttctaatccg catatgatca attcaaggcc gaataagaag
                                                                      780
gctggctctg caccttggtg atcaaataat tcgatagctt gtcgtaataa tggcggcata
                                                                      840
                                                                      900
ctatcagtag taggtgtttc cctttcttct ttagcgactt gatgctcttg atcttccaat
acgcaaccta aagtaaaatg ccccacagcg ctgagtgcat ataatgcatt ctctagtgaa
                                                                      960
                                                                     1020
aaaccttgtt ggcataaaaa ggctaattga ttttcgagag tttcatactg tttttctgta
ggccgtgtac ctaaatgtac ttttgctcca tcgcgatgac ttagtaaagc acatctaaaa
                                                                     1080
cttttagcgt tattacgtaa aaaatcttgc cagctttccc cttctaaagg gcaaaagtga
                                                                     1140
gtatggtgcc tatctaacat ctcaatggct aaggcgtcga gcaaagcccg cttattttt
                                                                     1200
acatgccaat acaatgtagg ctgctctaca cctagcttct gggcgagttt acgggttgtt
                                                                     1260
aaaccttcga ttccgacctc attaagcagc tctaatgcgc tgttaatcac tttactttta
                                                                     1320
tctaatctag agggtctggg tctctttggc atggtcgaat taattcgcgt cgagccggcc
                                                                     1380
gcgggtacaa ttccggttgg acctgggagt ggacacctgt ggagagaaag gcaaagtgga
                                                                      1440
                                                                      1500
tgtcattgtc actcaagtgt atggccagat ctcaagcctg ccacacctca agcttgacaa
                                                                      1560
caaaaagatt gtcttttctg accagatgga cgcggccacc ctcaaaggca tcaccgcggg
ccaggtgaat atcaaatcct cctcgttttt ggaaactgac aatcttagcg cagaagtcat
                                                                      1620
gecegetttt gagagggagt acteaceeca acagtegaga ggtttteega teeggtegat
                                                                      1680
geggactege teaggteet eggtggegga gtacegtteg gaggeegaeg ggttteegat
                                                                      1740
ccaagagtac tggaaagacc gcgaagagtt tgtcctcaac cgcgagccca acaggcgtcg
                                                                      1800
                                                                      1860
aagettgatg ggtegetegg tgttegagge cacaegegte acettaatat gegaagtgga
ceteggaceg egecgeeceg actgeatetg egtgttegaa ttgeeeggeg agetegaett
                                                                      1920
tcacttttct ctatcactga tagggagtgg taaactcgac tttcactttt ctctatcact
                                                                      1980
gatagggagt ggtaaactcg actttcactt ttctctatca ctgataggga gtggtaaact
                                                                      2040
                                                                      2100
cgactttcac ttttctctat cactgatagg gagtggtaaa ctcgactttc acttttctct
atcactgata gggagtggta aactcgactt tcacttttct ctatcactga tagggagtgg
                                                                      2160
taaactcgac tttcactttt ctctatcact gatagggagt ggtaaactcg acggtcgagg
                                                                      2220
gtcgagtagg cgtgtacggt gggaggccta tataagcaga gctcgtttag tgaaccgtca
                                                                      2280
                                                                      2340
gategeetgg agaegeeate caegetgttt tgaeeteeat agaagaeace gggaeegate
                                                                      2400
cagceteege ggeecegaat tgegaagett tattgeggta gtttateaea gttaaattge
                                                                      2460
taacgcagtc agtgcttctg acacaacagt ctcgaactta agctgcagaa gttggtcgtg
                                                                      2520
aggcactggg caggtaagta tcaaggttac aagacaggtt taaggagacc aatagaaact
                                                                      2580
gggcttgtcg agacagagaa gactcttgcg tttctgatag gcacctattg gtcttactga
```

			11/20			
catccacttt	gcctttctct	ccacaggtgt	ccactcccag	ttcaattaca	gctcttaagg	2640
ctagagtact	taatacqact	cactataggc	tagcctcgag	aattcacgcg	LggLacegag	2700
ctcddatcca	tagatcacca	acaattaatc	atctcttggt	ttteettggt	LLLLLLggca	2760
tetecected	rggccatatg	ggaactgaag	aaagatgttt	atgiccgiaga	accygaccyg	2820
tatecedate	cccctggaga	aatqqtqqtc	ctcacctgtg	acacccccga	agaagacggc	2880
atcacctdda	ccttggacca	gagcagtgag	gtcttaggct	ctggcaaaac	CCLGaccacc	2940
caagtcaaag	agtttggaga	tactaaccaa	tacacctgtc	acaaaggagg	cgaggececa	3000
agccattcgc	tectactact	tcacaaaaaq	gaagatggaa	LLLGGLCCAC	Lyacacccca	3060
aaggaccaga	aagaacccaa	aaataaqacc	tttctaagat	gegaggeeaa	gaactactet	3120
ggacgtttca	cctactaata	gctgacgaca	atcagtactg	atttgacatt	Cagigicada	3180
agcagcagag	actetteta	cccccaaggg	gtgacgtgcg	gagetgetae	acticities	3240
gagagagtca	gagggacaa	caaqqaqtat	gagtactcag	tggagtgcca	ggaggacagc	3300
acctacccaa	ctgctgagga	gagtctgccc	attgaggtca	tggtggatge	egiteacaag	3360
ctcaagtatg	aaaactacac	cagcagcttc	ttcatcaggg	acatcatcaa	accigacica	3420
cccaacaact	tocaoctoaa	gccattaaag	aattctcggc	aggtggaggt	caycigggag	3480
taccetgaçã	cctggagtac	tccacattcc	tacttctccc	tgacattetg	egucaggue	3540
cagggcaaga	gcaagagaga	aaaqaaaqat	agagtettea	cggacaagac	eccagecacg	3600
gtcatctgcc	gcaaaaatgc	cagcattage	gtgcgggccc	aggaccgcta	Clatagetta	3660
tettagageg	aatgggcatc	tataccctac	agtggtggcg	grggeggegg	acctagaaac	3720
ctccccataa	ccactccaga	cccaqqaatg	ttcccatgcc	ttcaccactc	Ccaaaacctg	3780
ctgagggcg	tcagcaacat	gctccagaag	gccagacaaa,	ctctagaatt	Liacoccigo	3840
acttctgaag	agattgatca	tgaagatatc	acaaaagata	aaaccagcac	agtggaggcc	3900
totttaccat	togaattaac	caaqaatqag	agttgcctaa	attecagaga	gaccccccc	3960
ataactaatq	ggagttgcct	ggcctccaga	aagacctctt	ttatgatggc	eetgtgeette	4020
tegagtattt	atgaagactc	gaagatgtac	caggtggagt	tcaagaccat	gaacgcaaag	4080
cttctgatgg	atcctaagag	gcagatettt	ctagatcaaa	acatgetgge	agitatigat	4140
gagetgatge	aggecetgaa	tttcaacagt	gagactgtgc	cacaaaaatc	etecettgaa	4200
gaaccggatt	tttataaaac	taaaatcaag	ctctgcatac	ttetteatge	CLLCagaacc	4260
caaacaataa	ctattgatag	agtgatgagc	tatctgaatg	Cttcctaaaa	agegaggteg	4320
atccggatta	gtccaatttg	ttaaaqacag	gatatcagtg	gtecaggete	Lagittigat	4380
tcaacaatat	caccagctga	ageetataga	gtacgageca	LagaLadaL	aaaagacccc	4440
atttagtctc	cagaaaaagg	qqqqaatqaa	agaccccacc	tgtaggtttg	gcaagccagc	4500
aacggccgcc	agtgtgctgg	aattctqcag	atatccatca	cactggcggc	egetegagea	4560
tgcatctaga	gggccctatt	ctatagtgtc	acctaaatgc	tagagetege	Egateageet	4620
cgactgtgcc	ttctagttgc	caqccatctg	ttgtttgccc	creceegrg	Coulderinga	4680
ccctagaagg	toccactece	actotccttt	. cctaataaaa	tgaggaaatt	geategeatt	4740
atctgagtag	gtgtcattct	attctqqqqq	gtggggtggg	gcaggacagc	aagggggagg	4800
attgggaaga	caatagcagg	catqctgggg	atgeggtggg	ctctatggct	cccgaggegg	4860
aaagaaccag	tegactegaa	gatctgggcg	, tggttaaggg	tgggaaagaa	talalaaygi	4920
gggggtctta	totaotttto	tatctqtttt	: gcagcagccg	ccgccgccar	gagcaccaac	4980
teatttaata	gaagcattgt	gageteatat	: ttgacaacgc	geatgeeece	acgggccggg	5040 5100
atacat caga	atgtgatggg	ctccaqcatt	: qatggtcgcc	cegreergee	Cycaaacccc	5160
actaccttga	cctacgagac	catatetaga	ı acgccgttgg	agactgcagc	eredegeteget	5220
acttcáacco	rctgcagccac	cacccacaa	, attgtgactg	actitigetti	cetgageeeg	5280
cttacaadca	gtgcagcttc	ccqttcatco	: gcccgcgatg	acaagttgac	ggetettettg	5340
gcacaattgc	rattetttgae	ccqqqaactt	: aatgtcgttt	ctcagcagci	geeggaceeg	5400
caccaacaaa	rtttetacect	gaaggette	: tcccctccca	. atgcggttta	aaacacaaac	5460
2222220020	, actotottto	gatttqqatq	: aagcaagtgt	cttgctgtct	ccacccaggg	5520
attttacacc	r cacaataaa	ccaqqaccaq	i cadicicadi	cgttgagggt	Colgigiace	5580
ttttccadga	cotootaaaq	gtgactctg	atgttcagat	. acatgggcat	aagcccgccc	5640
ctggggtgg	a ggtagcacca	ctgcagagct	tcatgctgcg	gggtggtgtt	gtagatgatc	5700
cagtcgtago	aggagcgctg	ggcgtggtg	ctaaaaatgt	ctttcagtag	caagetgatt	5760
accadadaca	agecettagt	gtaaqtqtt	t acaaagcggt	: taagetggga	Lgggtgtata	5820
catagggata	tgagatgcat	: cttqqactq1	t atttttaggt	: tggctatgtt	CCCagccaca	5880
tecetecaaa	gattcatqtt	gtgcagaac	c accagcacag	, tgtatccggu	geactiggga	5940
aatttotoat	- gtagettaga	aggaaatgc	tggaagaact	: tggagacycc	Citycyacci	6000
ccaacattt	- ccatgcatto	: gtccataat	atggcaatgg	geecacyyyc	ggcggcccgg	6060
gcgaagatai	ttctgggatc	: actaacqtc	a tagttgtgtt	, ccaggaryay	accyccacay	6120
accetttt:	caaaacacac	, acadaaqqt	g ccagactgcc	g glalaalyyl	. cccaccegge	6180
ccaggggcg	t agttacccto	acagatttg	attteccace	, coordageed	agatgggggg	6240
atcatgtct	a cctgcgggg	gatgaagaa	a acygettecc	4 777.07777	gatcagctgg	

12/20

		]	12/20			
паапааапса	ggttcctgag	caqctqcqac	ttaccgcagc	cggtgggccc	gtaaátcácá	6300
cctattaccq	ggtgcaactg	gtagttaaga	gagetgeage	tgccgtcatc	cctgagcagg	6360
agaggactt	cgttaagcat	gtccctgact	cqcatgtttt	ccctgaccaa	atccgccaga	6420
aggggcccccc	cgcccagcga	tagcagttct	tgcaaggaag	caaagttttt	caacggtttg	6480
aggegeeege	ccgtaggcat	gcttttgagc	gtttgaccaa	gdagttccag	geggteceác	6540
agaccgcccg	cctgctctac	ggcatctcga	tccagcatat	ctcctcgttt	cgcgggttgg	6600
ageceggeta	gctgtacggc	agtagtcggt	gctcgtccag	acgggccagg	gtcatgtctt	6660
tecaeggeeee	cagggtcctc	gtcagcgtag	tctqqqtcac	ggtgaagggg	tgcgctccgg	6.720
actacagages	ggccagggtg	cacttaagac	tagtcctgct	ggtgctgaag	cgctgccggt	6780
cttcacccta	cgcgtcggcc	aggtagcatt	tgaccatggt	qtcatagtcc	agcccctccg	6840
cacataacc	cttggcgcgc	agettgeect	tggaggaggc	gccgcacgag	gggcagtgca	6900
cacttttaa	ggcgtagagc	ttaggcgcga	qaaataccga	ttccggggag	taggcatccg	6960
caccacaaac	cccgcagacg	gtctcgcatt	ccacqaqcca	ggtgagctct	ggccgttcgg	7020
ggtcaaaaac	caggtttccc	ccatgctttt	tgatgcgttt	cttacctctg	gtttccatga	7080
accaptatce	acgctcggtg	acgaaaaggc	tgtccgtgtc	cccgtataca	gacttgagag	7140
gccggtgccc	cgaattcaat	agettattae	atgggggg	atataaaatg	caaggtgctg	7200
ctcaaaaaat	caggcaaagc	ctcgcgcaaa	aaaqaaaqca	catcqtagtc	atgctcatgc	7260
agatagaga	aggtaagctc	cogaaccacc	acagaaaaag	acaccatttt	tctctcaaac	7320
agataaaggc	gtttctgcat	aaacacaaaa	taaaataaca	aaaaaacatt	taaacattag	7380
acguergegg	tacaacagga	2222222	ttataagcat	aagacggact	acggccatgc	7440
aageetgtet	gtaaaaaaac	taatcaccat	gattaaaaag	caccaccgac	agctcctcgg	7500
eggegtgaee	agtcataatg	taggecacege	taaacacatc	aggttgattc	atcogtcagt	7560
tcatgtccgg	gaccgaaata	caagacccgg	atacataccc	acagacataa	agacaacatt	7620
gctaaaaagc	gaccgaaata	geeegggga	atacacacac	aaaacacata	aacacctgaa	7680
acagccccca	taggaggtat	aacaaaacca	tecereteca	gaacaacata	cagcgcttca	7740
aaaccctcct	gcctaggcaa	aatagcaccc	tasasagaa	aacctattaa	aaaaacacca	7800
cagcggcagc	ctaacagtca	geeccaccag	atataaaaaa	gggccaagtg	cagagcgagt	7860
ctcgacacgg	caccagetca	accagicaca	tasactccac	aaaaaacacc	cagaaaaccg	7920
atatatagga	ctaaaaaatg	acguaacggu	nananaccae	caacttcctc	aaatcgtcac	7980
cacgcgaacc	tacgcccaga	aacgaaagcc	ttttaagaa	actacaattc	ccaacacata	8040
ttccgttttc	ccacgttacg	taactteeca	ccccagaaa	ccacaaccc	acaccacate	8100
caagttactc	cgccctaaaa	cctacgtcac	ettesstess	aaataaggta	tattattgat	8160
acaaactcca	cccctcatt	accatating	ccccaccca	taccacacaa	atgcgtaagg	8220
gatgttaatt	aacatgcatg	gatecataty	taataaataa	ctactgcacag	acactcaatc	8280
agaaaatacc	gcatcaggcg	ctcttccgct	teetegetea	testacaatt	atccacagaa	8340
gttcggctgc	ggcgagcggt	atcageteae	ccaaaggcgg	accaeggee	caggaaccgt	8400
tcaggggata	acgcaggaaa	gaacatgtga	gcaaaaggcc	agcaaaagge	gcatcacaaa	8460
aaaaaggccg	cgttgctggc	gtttttccat	aggetteget	tataaagata	ccaggcgttt	8520
aatcgacgct	caagtcagag	gtggcgaaac	cegacaggac	tacaaagata	caastaccta	8580
ccccctggaa	getecetegt	gegeteteet	gtteegaeee	geteregeta	taggtatete	8640
tccgcctttc	teetteggg	aagegeggeg	ceteceata	accaegeeg	cattcaaccc	8700
agttcggtgt	aggtcgttcg	ctccaagetg	ggetgtgtgt	acgaactect	acaccactta	8760
gaccgctgcg	ccttatccgg	taactategt	cttgagtcca	acceggeaag	acacgacca	8820
tcgccactgg	cagcagccac	tggtaacagg	actagoagag	cyayycacyc	atttggtatc	8880
acagagttct	tgaagtggtg	gcctaactac	ggctacacta	gaaggacage	atccggcace	8940
tgcgctctgc	tgaagccagt	taccttcgga	aaaagagttg	grayeretes	acceggeada	9000
caaaccaccg	ctggtagcgg	tggtttttt	gtttgcaage	aycayactac	gegeagaaaa	9060
aaaggatctc	aagaagatcc	tttgatcttt	tetaeggggt	gestettese	ctacatectt	9120
aactcacgtt	aagggatttt	ggtcatgaga	ttatcaaaaa	ggatetteac	ttaatctaac	9180
ttaaattaaa	aatgaagttt	taaatcaatc	taaagtatat	acgagiaaac	teatteatee	9240
agttaccaat	gcttaatcag	tgaggcacct	ateteagega		accatcteec	9300
atagttgcct	gactccccgt	cgtgtagata	actacgatac	gggagggctt	accaccigge	9360
cccagtgctg	, caatgatacc	: gcgagaccca	cgctcaccgg	cccayact	atcagcaata	9420
aaccagccag	g ccggaagggc	: cgagcgcaga	ageggeeeeg	caacttate	cgcctccatc	9480
cagtctatta	attgttgccg	ggaagctaga	gtaagtagtt	cgccagitaa	tagtttgcgc	9540
aacgttgtto	ccattgctgc	: agccatgaga	l ttatcaaaaa	ggatetteae	Clagatette	9600
ttcacqtaga	a aagccagtco	gcagaaacgg	tgctgacccc	: ggatgaatgt	cagctactgg	9660
gctatctgga	a caaqqqaaaa	cgcaagcgca	ı aagagaaagc	: aggtagettg	Caguagecce	9720
acatggcgat	agctagactg	<sub>l</sub> ggcggtttta	ı tggacagcaa	ı gcgaaccgga	actigedayet	9780
agaggagget	t ctggtaaggt	: tqggaagccc	: tgcaaagtaa	ı actggatggc	EEEELegeeg	9840
ccaaggatict	gatggcgcag	qqqatcaago	: tctgatcaag	, agacaggarg	aggategett	9900
cgcatgatt	g aacaagatgg	, attgcacgca	ggttctccgg	g degettgggt	ggagaggcta	J J G G

i G

```
ttcggctatg actgggcaca acagacaatc ggctgctctg atgccgccgt gttccggctg
                                                                    9960
teagegeagg ggegeeeggt tetttttgte aagacegace tgteeggtge eetgaatgaa
                                                                   10020
ctgcaagacg aggcagcgcg gctatcgtgg ctggccacga cgggcgttcc ttgcgcaget
                                                                   10080
gtgctcgacg ttgtcactga agcgggaagg gactggctgc tattgggcga agtgccgggg
                                                                   10140
caggatetee tgteatetea cettgeteet geegagaaag tateeateat ggetgatgea
                                                                   10200
atgcggcggc tgcatacgct tgatccggct acctgcccat tcgaccacca agcgaaacat
                                                                   10260
cgcatcgagc gagcacgtac tcggatggaa gccggtcttg tcgatcagga tgatctggac
                                                                   10320
gaagagcate aggggetege gecageegaa etgttegeca ggeteaagge gageatgeee
                                                                   10380
gacggcgagg atctcgtcgt gacccatggc gatgcctgct tgccgaatat catggtggaa
aatggccgct tttctggatt catcgactgt ggccggctgg gtgtggcgga ccgctatcag
gacatagegt tggctacecg tgatattgct gaagagettg geggegaatg ggctgacege 10560
ttcctcgtgc tttacggtat cgccgctccc gattcgcagc gcatcgcctt ctatcgcctt
cttgacgagt tcttctgaat tttgttaaaa tttttgttaa atcagctcat tttttaacca
ataggeegaa ateggeaaca teeettataa ateaaaagaa tagaeegega tagggttgag
tgttgttcca gtttggaaca agagtccact attaaagaac gtggactcca acgtcaaagg
gcgaaaaacc gtctatcagg gcgatggccc actacgtgaa ccatcaccca aatcaagttt
tttgcggtcg aggtgccgta aagctctaaa tcggaaccct aaagggagcc cccgatttag
agcttgacgg ggaaagccgg cgaacgtggc gagaaaggaa gggaagaaag cgaaaggagc
gggcgctagg gcgctggcaa gtgtagcggt cacgctgcgc gtaaccacca cacccgcgcg 11040
cttaatgcgc cgctacaggg cgcgtccatt cgccattcag gatcgaatta attcttaagt
ttttbtaaca tcatcaataa tataccttat tttggattga agccaatatg ataatgaggg
ggtggagttt gtgacgtggc gcggggcgtg ggaacggggc gggtgacgta gtagtgtggc
ggaagtgtga tgttgcaagt gtggcggaac acatgtaagc gacggatgtg gcaaaagtga
cgtttttggt gtgcgccggt gtacacagga agtgacaatt ttcgcgcggt tttaggcgga 11340
tgttgtagta aatttgggcg taaccgagta agatttggcc attttcgcgg gaaaactgaa 11400
taagaggaag tgaaatctga ataattttgt gttactcata gcgcgtaata ctg
```

```
<210>
       9784
<211>
<212> DNA
<213> Artificial
<220>
<223> Adenovirales Expressionsplasmid pAd.3r zur regulierten
       Expression
<220>
<221> gene
<222> (327)..(713)
<223> VP16
<220>
<221> gene .
<222> (714)..(1352)
<223>
       TetR
<220>
<221>
       Intron .
<222> (1353)..(1912)
 <223> · ·
.<220>
       promoter
 <221>
        (1864)...(1902)
 <222>
 <223>
       TK-min
```

<220>

<221> protein\_bind

(1913)..(2212)

```
Tet07
<223>
<220>
<221> misc_feature
      (2213)..(2709)
<222>
<223>
      CMV-min + Intron
<220>
<221>
      promoter
      (2226)..(2264)
<222>
<223> CMV-min
<220>
       multiple cloning site
<221>
       (2669)..(2770)
<222>
       NheI, XhoI, KpnI, BamHI, SpeI, EcoRV, NotI, XhoI
<223>
<400>
                                                                       60
ctgctggttc tttccgcctc agaagccata gagcccaccg catccccagc atgcctgcta
                                                                      120
ttgtcttccc aatcctcccc cttgctgtcc tgccccaccc cacccccag aatagaatga
cacctactca gacaatgcga tgcaatttcc tcattttatt aggaaaggac agtgggagtg
                                                                      180
gcaccttcca gggtcaagga aggcacgggg gaggggcaaa caacagatgg ctggcaacta
                                                                      240
gaaggcacag tcgaggctga tcagcgagct ctagcattta ggtgacacta tagaataggg
                                                                      300
ccctctagga tcgatcctcg cgccccctac ccaccgtact cgtcaattcc aagggcatcg
                                                                      360
                                                                      420
gtaaacatct gctcaaactc gaagtcggcc atatccagag cgccgtaggg ggcggagtcg
                                                                      480
tggggggtaa atcccggacc cggggaatcc ccgtccccca acatgtccag atcgaaatcg
tctagcgcgt cggcatgcgc catcgccacg tcctcgccgt ctaagtggag ctcgtcccc
                                                                      540
aggetgacat eggteggggg ggeegtggae agtetgegeg tgtgteeege ggggagaaag
                                                                      600
gacaggegeg gageegeeag eccegeetet tegggggegt egtegteegg gagategage
                                                                      660
aggecetega tggtagaece gtaattgttt ttegtaegeg egeggetgta egeggaecea
                                                                      720
                                                                      780
ctttcacatt taagttgttt ttctaatccg catatgatca attcaaggcc gaataagaag
                                                                      840
gctggctctg caccttggtg atcaaataat tcgatagctt gtcgtaataa tggcggcata
                                                                      900
ctatcagtag taggtgtttc cctttcttct ttagcgactt gatgctcttg atcttccaat
acgcaaccta aagtaaaatg ccccacagcg ctgagtgcat ataatgcatt ctctagtgaa
                                                                      960
aaaccttgtt ggcataaaaa ggctaattga ttttcgagag tttcatactg tttttctgta
                                                                     1020
ggccgtgtac ctaaatgtac ttttgctcca tcgcgatgac ttagtaaagc acatctaaaa
                                                                     1080
cttttagcgt tattacgtaa aaaatcttgc cagctttccc cttctaaagg gcaaaagtga
                                                                     1140
gtatggtgcc tatctaacat ctcaatggct aaggcgtcga gcaaagcccg cttattttt
                                                                     1200
acatgccaat acaatgtagg ctgctctaca cctagcttct gggcgagttt acgggttgtt
                                                                     1260
aaaccttcga ttccgacctc attaagcagc tctaatgcgc tgttaatcac tttactttta
                                                                     1320
tctaatctag agggtctggg tctctttggc atggtcgaat taattcgcgt cgagccggcc
                                                                     1380
gegggtacaa tteeggttgg acetgggagt ggacacetgt ggagagaaag gcaaagtgga
                                                                      1440
tgtcattgtc actcaagtgt atggccagat ctcaagcctg ccacacctca agcttgacaa
                                                                      1500
caaaaagatt gtcttttctg accagatgga cgcggccacc ctcaaaggca tcaccgcggg
                                                                      1560
ccaggtgaat atcaaatcct cctcgttttt ggaaactgac aatcttagcg cagaagtcat
                                                                      1620
gcccgctttt gagagggagt actcacccca acagtcgaga ggttttccga tccggtcgat
                                                                      1680
geggaetege teaggteect eggtggegga gtacegtteg gaggeegaeg ggttteegat
                                                                      1740
ccaagagtac tggaaagacc gcgaagagtt tgtcctcaac cgcgagccca acaggcgtcg
                                                                      1800
aagettgatg ggtegetegg tgttegagge cacaegegte acettaatat gegaagtgga
                                                                      1860
ceteggaceg egeegeeeg actgeatetg egtgttegaa ttgeeeggeg agetegaett
                                                                      1920
teacttttet etateactga tagggagtgg taaactegae ttteactttt etetateact
                                                                      1980
gatagggagt ggtaaactcg actttcactt ttctctatca ctgataggga gtggtaaact
                                                                      2040
cgactttcac ttttctctat cactgatagg gagtggtaaa ctcgactttc acttttctct
                                                                      2100
atcactgata gggagtggta aactcgactt tcacttttct ctatcactga tagggagtgg
                                                                      2160
taaactcgac tttcactttt ctctatcact gatagggagt ggtaaactcg acggtcgagg
                                                                      2220
gtcgagtagg cgtgtacggt gggaggccta tataagcaga gctcgtttag tgaaccgtca
                                                                      2280
gategeetgg agacgeeate caegetgttt tgaceteeat agaagacace gggacegate
                                                                      2340
cagceteege ggeecegaat tgegaagett tattgeggta gtttateaea gttaaattge
                                                                      2400
taacgcagtc agtgcttctg acacaacagt ctcgaactta agctgcagaa gttggtcgtg
                                                                      2460
aggcactggg caggtaagta tcaaggttac aagacaggtt taaggagacc aatagaaact
                                                                      2520
                                                                      2580
gggcttgtcg agacagagaa gactcttgcg tttctgatag gcacctattg gtcttactga
```

catccacttt gcctttctct ccacaggtgt ccactcccag ttcaattaca gctcttaagg 2640 ctagagtact taatacgact cactataggc tagcctcgag aattcacgcg tggtaccgag 2700 eteggateca etagtaacgg cegecagtgt getggaatte tgeagatate cateacactg 2760 geggeegete gageatgeat etagagggee etattetata gtgteaceta aatgetagag 2820 ctcgctgatc agcctcgact gtgccttcta gttgccagcc atctgttgtt tgcccctccc 2880 2940 cegtgeette ettgaceetg gaaggtgeea etcecaetgt cettteetaa taaaatgagg 3000 acagcaaggg ggaggattgg gaagacaata gcaggcatgc tggggatgcg gtgggctcta 3060 3120 tggcttctga ggcggaaaga accagtcgac atcgatgcta gagtggaagg tgctgaggta 3180 cgatgagacc cgcaccaggt gcagaccctg cgagtgtggc ggtaaacata ttaggaacca geetgtgatg etggatgtga ecgaggaget gaggeecgat eacttggtge tggeetgeae 3240 ccgcgctgag tttggctcta gcgatgaaga tacagattga ggtactgaaa tgtgtgggcg 3300 tggcttaagg gtgggaaaga atatataagg tgggggtctt atgtagtttt gtatctgttt 3360 tgcagcagcc gccgccgcca tgagcaccaa ctcgtttgat ggaagcattg tgagctcata 3420 tttgacaacg cgcatgcccc catgggccgg ggtgcgtcag aatgtgatgg gctccagcat 3480 tgatggtcgc cccgtcctgc ccgcaaactc tactaccttg acctacgaga ccgtgtctgg 3540 3600 aacgccgttg gagactgcag cctccgccgc cgcttcagcc gctgcagcca ccgcccgcgg gattgtgact gactttgctt tcctgagccc gcttgcaagc agtgcagctt cccgttcatc 3660 cgcccgcgat gacaagttga cggctctttt ggcacaattg gattctttga cccgggaact 3720 3780 taatgtegtt teteageage tgttggatet gegecageag gtttetgeee tgaaggette ctcccctccc aatgcggttt aaaacataaa taaaaaacca gactctgttt ggatttggat 3840 caagcaagtg tettgetgte tttatttagg ggttttgege gegeggtagg eeegggacea 3900 geggtetegg tegttgaggg teetgtgtat ttttteeagg acgtggtaaa ggtgaetetg 3960 gatgttcaga tacatgggca taagcccgtc tctggggtgg aggtagcacc actgcagagc 4020 ttcatgctgc ggggtggtgt tgtagatgat ccagtcgtag caggagcgct gggcgtggtg 4080 cctaaaaatg tctttcagta gcaagctgat tgccaggggc aggcccttgg tgtaagtgtt 4140 tacaaagegg ttaagetggg atgggtgcat acgtggggat atgagatgca tettggactg 4200 tatttttagg ttggctatgt tcccagccat atccctccgg ggattcatgt tgtgcagaac 4260 caccagcaca gtgtatccgg tgcacttggg aaatttgtca tgtagcttag aaggaaatgc 4320 gtggaagaac ttggagacgc ccttgtgacc tccaagattt tccatgcatt cgtccataat 4380 gatggcaatg ggcccacggg cggcggcctg ggcgaagata tttctgggat cactaacgtc 4440 atagttgtgt tccaggatga gatcgtcata ggccattttt acaaagcgcg ggcggagggt 4500 gecagactge ggtataatgg ttecateegg eccaggggeg tagttaceet cacagatttg 4560 catttcccac gctttgagtt cagatggggg gatcatgtct acctgcgggg cgatgaagaa 4620 4680 aacggtttcc ggggtagggg agatcagctg ggaagaaagc aggttcctga gcagctgcga cttaccgcag ccggtgggcc cgtaaatcac acctattacc gggtgcaact ggtagttaag 4740 4800 agagetgeag etgeegteat ceetgageag gggggeeaet tegttaagea tgteeetgae 4860 tegeatgttt teeetgacea aateegeeag aaggegeteg eegeecageg atageagtte ttgcaaggaa gcaaagtttt tcaacggttt gagaccgtcc gccgtaggca tgcttttgag 4920 cgtttgacca agcagttcca ggcggtccca cagctcggtc acctgctcta cggcatctcg 4980 atccagcata tetectegtt tegegggttg gggeggettt egetgtaegg eagtagtegg 5040 tgctcgtcca gacgggccag ggtcatgtct ttccacgggc gcagggtcct cgtcagcgta 5100 gtctgggtca cggtgaaggg gtgcgctccg ggctgcgcgc tggccagggt gcgcttgagg 5160 ctggtcctgc tggtgctgaa gcgctgccgg tcttcgccct gcgcgtcggc caggtagcat 5220 ttgaccatgg tgtcatagtc cagccctcc gcggcgtggc ccttggcgcg cagcttgccc 5280 ttggaggagg cgccgcacga ggggcagtgc agacttttga gggcgtagag cttgggcgcg 5340 agaaataccg attccgggga gtaggcatcc gcgccgcagg ccccgcagac ggtctcgcat 5400 tecacgagee aggtgagete tggccgtteg gggteaaaaa ceaggtttee eccatgettt 5460 ttgatgcgtt tcttacctct ggtttccatg agccggtgtc cacgctcggt gacgaaaagg 5520 ctgtccgtgt ccccgtatac agacttgaga ggcctgtcct cgaccgatgc ccttgagagc 5580 cttcaaccca gtcagctcct tccggtgggc gcggggcatg actatcgtcg ccgcacttat 5640 5700 gactgtette tttateatge aactegtagg acaggtgeeg geagegetet gggteatttt cggcgaggac cgctttcgct ggagcgcgac gatgatcggc ctgtcgcttg cggtattcgg 5760 aatettgcae geeetegete aageettegt caetggteee geeaccaaac gttteggega 5820 gaagcaggcc attatcgccg gcatggcggc cgacgcgctg ggctacgtct tgctggcgtt 5880 cgcgacgcga ggctggatgg ccttccccat tatgattctt ctcgcttccg gcggcatcgg 5940 gatgcccgcg ttgcaggcca tgctgtccag gcaggtagat gacgaccatc agggacagct 6000 6060 tcaaggatcg ctcgcggctc ttaccagcct aacttcgatc actggaccgc tgatcgtcac ggcgatttat gccgcctcgg cgagcacatg gaacgggttg gcatggattg taggcgccgc 6120 cctatacctt gtctgcctcc ccgcgttgcg tcgcggtgca tggagccggg ccacctcgac 6180 ctgaatggaa gccggcggca cctcgctaac ggattcacca ctccaagaat tggagccaat 6240 caattettge ggagaactgt gaatgegeaa accaaccett ggeagaacat atceategeg 6300 teegecatet ceageagecg caegeggege atetegggea gegttgggte etggecaegg 6360 gtgcgcatga tcgtgctcct gtcgttgagg acccggctag gctggcgggg ttgccttact 6420 ggttagcaga atgaatcacc gatacgcgag cgaacgtgaa gcgactgctg ctgcaaaacg 6480 tctgcgacct gagcaacaac atgaatggtc ttcggtttcc gtgtttcgta aagtctggaa 6540 acgcggaagt cagcgccctg caccattatg ttccggatct gcatcgcagg atgctgctgg 6600 6660 ctaccctgtg gaacacctac atctgtatta acgaagcgct ggcattgacc ctgagtgatt tttctctggt cccgccgcat ccataccgcc agttgtttac cctcacaacg ttccagtaac 6720 cgggcatgtt catcatcagt aacccgtatc gtgagcatcc tctctcgttt catcggtatc 6780 attaccccca tgaacagaaa ttccccctta cacggaggca tcaagtgacc aaacaggaaa 6840 aaaccgccct taacatggcc cgctttatca gaagccagac attaacgctt ctggagaaac 6900 6960 tcaacgaget ggacgeggat gaacaggeag acatetgtga ategetteae gaccaegetg 7020 atgagettta eegeagetge etegegegtt teggtgatga eggtgaaaae etetgacaea 7080 tgcagctccc ggagacggtc acagcttgtc tgtaagcgga tgccgggagc agacaagccc 7140 gtcagggcgc gtcagcgggt gttggcgggt gtcggggcgc agccatgacc cagtcacgta 7200 gcgatagcgg agtgtatact ggcttaacta tgcggcatca gagcagattg tactgagagt gcaccatatg cggtgtgaaa taccgcacag atgcgtaagg agaaaatacc gcatcaggcg 7260 7320 ctcttccgct tcctcgctca ctgactcgct gcgctcggtc gttcggctgc ggcgagcggt 7380 atcageteae teaaaggegg taataeggtt atecaeagaa teaggggata aegeaggaaa gaacatgtga gcaaaaggcc agcaaaaggc caggaaccgt aaaaaggccg cgttgctggc 7440 7500 gtttttccat aggctccgcc cccctgacga gcatcacaaa aatcgacgct caagtcagag gtggcgaaac ccgacaggac tataaagata ccaggcgttt ccccctggaa gctccctcgt 7560 7620 gegetetect gttccgacce tgccgettac cggatacetg tecgeettte tecettcggg aagcgtggcg ctttctcaat gctcacgctg taggtatctc agttcggtgt aggtcgttcg 7680 7740 ctccaagetg ggctgtgtgc acgaaccccc cgttcagecc gaccgctgcg ccttatccgg taactatcgt cttgagtcca acccggtaag acacgactta tcgccactgg cagcagccac 7800 7860 tggtaacagg attagcagag cgaggtatgt aggcggtgct acagagttct tgaagtggtg gectaactae ggetacacta gaaggacagt atttggtate tgegetetge tgaagecagt 7920 7980 taccttcgga aaaagagttg gtagctcttg atccggcaaa caaaccaccg ctggtagcgg 8040 tggttttttt gtttgcaagc agcagattac gcgcagaaaa aaaggatctc aagaagatcc tttgatcttt tctacggggt ctgacgctca gtggaacgaa aactcacgtt aagggatttt 8100 8160 8220 taaatcaatc taaagtatat atgagtaaac ttggtctgac agttaccaat gcttaatcag tgaggcacct atctcagcga tctgtctatt tcgttcatcc atagttgcct gactccccgt 8280 cgtgtagata actacgatac gggagggctt accatctggc cccagtgctg caatgatacc 8340 gcgagaccca cgctcaccgg ctccagattt atcagcaata aaccagccag ccggaagggc 8400 cgagcgcaga agtggtcctg caactttatc cgcctccatc cagtctatta attgttgccg 8460 ggaagctaga gtaagtagtt cgccagttaa tagtttgcgc aacgttgttg ccattgctgc 8520 aggcatcgtg gtgtcacgct cgtcgtttgg tatggcttca ttcagctccg gttcccaacg 8580 atcaaggega gttacatgat cccccatgtt gtgcaaaaaa geggttaget cetteggtee 8640 tecgategtt gteagaagta agttggeege agtgttatea eteatggtta tggeageact 8700 gcataattct cttactgtca tgccatccgt aagatgcttt tctgtgactg gtgagtactc 8760 aaccaagtca ttctgagaat agtgtatgcg gcgaccgagt tgctcttgcc cggcgtcaac 8820 acgggataat accgcgccac atagcagaac tttaaaagtg ctcatcattg gaaaacgttc 8880 ttcggggcga aaactctcaa ggatcttacc gctgttgaga tccagttcga tgtaacccac 8940 tegtgcacce aactgatett cagcatettt tactttcace agegtttetg ggtgagcaaa 9000 aacaggaagg caaaatgccg caaaaaaggg aataagggcg acacggaaat gttgaatact 9060 catactette ettttteaat attattgaag catttateag ggttattgte teatgagegg 9120 atacatattt gaatgtattt agaaaaataa acaaataggg gttccgcgca catttccccg 9180 aaaagtgcca cctgacgtct aagaaaccat tattatcatg acattaacct ataaaaatag 9240 9300 gegtateacg aggecettte gtetteaaga attettatea tgacattaae etataaaaat aggogtatca cgaggocott togtoatcat caataatata cottattttg gattgaagoo 9360 9420 aatatgataa tgagggggtg gagtttgtga cgtggcgcgg ggcgtgggaa cggggcgggt gacgtagtag tgtggcggaa gtgtgatgtt gcaagtgtgg cggaacacat gtaagcgccg 9480 9540 gatgtggtaa aagtgacgtt tttggtgtgc gccggtgtat acgggaagtg acaattttcg cgcggtttta ggcggatgtt gtagtaaatt tgggcgtaac caagtaatgt ttggccattt 9600 9660 tcgcgggaaa actgaataag aggaagtgaa atctgaataa ttctgtgtta ctcatagcgc gtaatatttg tctagggccg cggggacttt gaccgtttac gtggagactc gcccaggtgt 9720 9780 ttttctcagg tgttttccgc gttccgggtc aaagttggcg ttttattatt atagtcagct 9784 ctag

```
<210> 5
<211> 9668
<212> DNA
<213> Artificial
<220>
<223> Expressionsplasmid pShuttle.3r zur regulierten
      Expression nach Virusgeneration mittels AdEasy
<220>
<221>
      gene
      (327)..(713)
<222>
<223> VP16
<220>
<221> gene
<222> (714)..(1352)
<223> TetR
<220>
<221>
      Intron
<222> (1353)..(1912)
<223>
<220>
<221> promoter
<222> (1864)..(1902)
<223> TK-min
<220>
<221> protein_bind
<222> (1913)..(2212)
<223> TetO7
<220>
<221> misc_feature
<222> (2213)..(2709)
<223> CMV-min + Intron
<220>
<221> promoter
<222> (2226)..(2264)
<223> CMV-min
<220>
<221> multiple cloning site
 <222> (2669)..(2770)
 <223> NheI, KhoI, KpnI, SpeI, EcoRV, NotI, XhoI
<400> 5
etgetggtte ttteegeete agaageeata gageecaceg cateeccage atgeetgeta
                                                                       60
ttgtcttccc aatcctcccc cttgctgtcc tgccccaccc caccccccag aatagaatga
                                                                      120
cacctactca gacaatgcga tgcaatttcc tcattttatt aggaaaggac agtgggagtg
                                                                      180
gcaccttcca gggtcaagga aggcacgggg gaggggcaaa caacagatgg ctggcaacta
                                                                      240
gaaggcacag tcgaggctga tcagcgagct ctagcattta ggtgacacta tagaataggg
                                                                      300
 cectetagga tegatecteg egececetae ecacegtaet egteaattee aagggeateg
                                                                      360
 gtaaacatct gctcaaactc gaagtcggcc atatccagag cgccgtaggg ggcggagtcg
                                                                      420
 tggggggtaa atcccggacc cggggaatcc ccgtccccca acatgtccag atcgaaatcg
                                                                      480
 tctagcgcgt cggcatgcgc catcgccacg tcctcgccgt ctaagtggag ctcgtccccc
                                                                      540
 aggetgacat eggtegggg ggeegtegat agtetgegeg tgtgteeege ggggagaaag
                                                                      600
```

660

18/20

gacaggegeg gageegecag eccegeetet tegggggegt egtegteegg gagategage aggecetega tggtagacee gtaattgttt ttegtaegeg egeggetgta egeggaecea 720 ctttcacatt taagttgttt ttctaatccg catatgatca attcaaggcc gaataagaag 780 getggetetg cacettggtg atcaaataat tegatagett gtegtaataa tggeggeata 840 ctatcagtag taggtgtttc cctttcttct ttagcgactt gatgctcttg atcttccaat 900 acgcaaccta aagtaaaatg ccccacagcg ctgagtgcat ataacgcgtt ctctagtgaa 960 1020 aaaccttgtt ggcataaaaa ggctaattga ttttcgagag tttcatactg tttttctgta ggccgtgtat ctgaatgtac ttttgctcca ttgcgatgac ttagtaaagc acatctaaaa 1080 cttttagcgt tattgcgtaa aaaatcttgc cagctttccc cttttaaagg gcaaaagtga 1140 1200 gtatggtgcc tatctaacat ctcaatggct aaggcgtcga gcaaagcccg cttattttt acatgccaat acagtgtagg ctgctctaca ccaagcttct gggcgagttt acgggttgtt 1260 aaaccttcga ttccgacctc attaagcagc tctaatgcgc tgttaatcac tttactttta 1320 tctaatctag agggtctggg tctctttggc atggtcgaat taattcgcgt cgagccggcc 1380 gcgggtacaa ttccggttgg acctgggagt ggacacctgt ggagagaaag gcaaagtgga 1440 tgtcattgtc actcaagtgt atggccagat ctcaagcctg ccacacctca agcttgacaa 1500 caaaaagatt gtcttttctg accagatgga cgcggccacc ctcaaaggca tcaccgcggg 1560 ccaggtgaat atcaaatcct cctcgttttt ggaaactgac aatcttagcg cagaagtcat 1620 gcccgctttt gagagggagt actcacccca acagtcgaga ggttttccga tccggtcgat 1680 geggactege teaggteect eggtggegga gtacegtteg gaggeegaeg ggttteegat 1740 ccaagagtac tggaaagacc gcgaagagtt tgtcctcaac cgcgagccca acaggcgtcg 1800 aagettgatg ggtegetegg tgttegagge cacaegegte acettaatat gegaagtgga 1860 ceteggaceg egeegeeeg actgeatetg egtgttegaa ttgeeeggeg agetegaett 1920 tcacttttct ctatcactga tagggagtgg taaactcgac tttcactttt ctctatcact 1980 gatagggagt ggtaaactcg actttcactt ttctctatca ctgataggga gtggtaaact 2040 cgactttcac ttttctctat cactgatagg gagtggtaaa ctcgactttc acttttctct 2100 atcactgata gggagtggta aactcgactt tcacttttct ctatcactga tagggagtgg 2160 taaactcgac tttcactttt ctctatcact gatagggagt ggtaaactcg acggtcgagg 2220 gtcgagtagg cgtgtacggt gggaggccta tataagcaga gctcgtttag tgaaccgtca 2280 2340 gatcgcctgg agacgccatc cacgctgttt tgacctccat agaagacacc gggaccgatc cagoctocgo ggccccgaat tgcgaagctt tattgcggta gtttatcaca gttaaattgc 2400 taacgcagtc agtgcttctg acacaacagt ctcgaactta agctgcagaa gttggtcgtg 2460 aggcactggg caggtaagta tcaaggttac aagacaggtt taaggagacc aatagaaact 2520 gggcttgtcg agacagagaa gactcttgcg tttctgatag gcacctattg gtcttactga 2580 catccacttt gcctttctct ccacaggtgt ccactcccag ttcaattaca gctcttaagg 2640 ctagagtact taatacgact cactataggc tagcctcgag aattcacgcg tggtaccgag 2700 ctcggatcca ctagtaacgg ccgccagtgt gctggaattc tgcagatatc catcacactg 2760 gcggccgctc gagcatgcat ctagagggcc ctattctata gtgtcaccta aatgctagag 2820 etegetgate agectegact gtgcetteta gttgccagec atetgttgtt tgcccetece 2880 cegtgeette ettgaceetg gaaggtgeea etcecaetgt cettteetaa taaaatgagg 2940 3000 3060 acagcaaggg ggaggattgg gaagacaata gcaggcatgc tggggatgcg gtgggctcta tggcttctga ggcggaaaga accagtcgac tcgaagatct gggcgtggtt aagggtggga 3120 aagaatatat aaggtggggg tettatgtag ttttgtatet gttttgcage ageegeegee 3180 gccatgagca ccaactcgtt tgatggaagc attgtgagct catatttgac aacgcgcatg 3240 ccccatggg ccggggtgcg tcagaatgtg atgggctcca gcattgatgg tcgcccgtc 3300 ctgcccgcaa actctactac cttgacctac gagaccgtgt ctggaacgcc gttggagact 3360 3420 geageeteeg eegeegette ageegetgea gecacegeee gegggattgt gaetgaettt gettteetga gecegettge aageagtgea getteeegtt cateegeeeg egatgacaag 3480 3540 ttgacggctc ttttggcaca attggattct ttgacccggg aacttaatgt cgtttctcag cagctgttgg atctgcgcca gcaggtttct gccctgaagg cttcctcccc tcccaatgcg 3600 3660 gtttaaaaca taaataaaaa accagactct gtttggattt ggatcaagca agtgtcttgc 3720 tgtctttatt taggggtttt gcgcgcgcgg taggcccggg accagcggtc tcggtcgttg 3780 agggtcctgt gtattttttc caggacgtgg taaaggtgac tctggatgtt cagatacatg 3840 ggcataagcc cgtctctggg gtggaggtag caccactgca gagcttcatg ctgcggggtg 3900 gtgttgtaga tgatccagtc gtagcaggag cgctgggcgt ggtgcctaaa aatgtctttc agtagcaagc tgattgccag gggcaggccc ttggtgtaag tgtttacaaa gcggttaagc 3960 4020 tgggatgggt gcatacgtgg ggatatgaga tgcatcttgg actgtatttt taggttggct 4080 atgttcccag ccatatccct ccggggattc atgttgtgca gaaccaccag cacagtgtat ccggtgcact tgggaaattt gtcatgtagc ttagaaggaa atgcgtggaa gaacttggag 4140 acgcccttgt gacctccaag attttccatg cattcgtcca taatgatggc aatgggccca 4200 cgggcggcgg cctgggcgaa gatatttctg ggatcactaa cgtcatagtt gtgttccagg 4260

			19/20			
atgagatcgt	cataggccat	ttttacaaag	cgcgggcgga	gggtgccaga	ctgcggtata	4320
atoottccat	ccqqcccagg	ggcgtagtta	ccctcacaga	tttgcatttc	ccacgctttg	4380
agttcagatg	gggggatcat	gtctacctgc	ggggcgatga	agaaaacggt	ttccggggta	4440 4500
ggggagatca	gctgggaaga	aagcaggttc	ctgagcagct	gegaettace	gcagccggtg	4560
ggcccgtaaa	tcacacctat	taccgggtgc	aactggtagt	taagagaget	geagetgeeg	4620
tcatccctga	gcaggggggc	cacttcgtta	agcatgtccc	tgactcgcat	getteeetg	4680
accaaatccg	ccagaaggcg	ctcgccgccc	agcgatagca	taracattta	accaaccagt	4740
tttttcaacg	gtttgagacc	gtccgccgta	ggcatgcttt	ctagegeeeg	catatotoot	4800
tccaggcggt	cccacagete	ggtcacctgc	tctacggcat	tegatectag	tccagacggg	4860
cgtttcgcgg	gttggggcgg	cettegetge	acggcagtag	cataatctaa	atcacaataa	4920
ccagggtcat	geetteeae	gggcgcaggg	tcctcgtcag gggtgcgctt	gaggeegg	ctactaatac	4980
aggggtgcgc	reegggetge	ccctacacat	cggccaggta	gcatttgacc	atggtgtcat	5040
tgaagegetg	ctcccccc	taaccettaa	cgcgcagctt	gcccttggag	qaqqcqccgc	5100
agrecageee	atacagactt	ttgagggggt	agagettggg	cgcgagaaat	accgattccg	5160
acgaggggca	atccacacca	cagaccccac	agacggtctc	gcattccacg	agccaggtga	5220
gggagtaggt	ttcagagtca	aaaaccaggt	ttccccatg	ctttttgatg	cgtttcttac	5280
ctctaatttc	catgaggggg	tatccacact	cggtgacgaa	aaggctgtcc	gtgtccccgt	5340
atacagactt	gagaggagt	ttaaacqaat	tcaatagctt	gttgcatggg	cggcgatata	5400
aaatgcaagg	tgctgctcaa	aaaatcaggc	aaagcctcgc	gcaaaaaaga	aagcacatcg	5460
tagtcatgct	catqcaqata	aaggcaggta	agctccggaa	ccaccacaga	aaaagacacc	5520
atttttctct	caaacatqtc	tgcgggtttc	tgcataaaca	caaaataaaa	Caacaaaaa	5580
acatttaaac	attagaagcc	tgtcttacaa	caggaaaaac	aacccttata	agcataagac	5640
ggactacggc	cataccaaca	tgaccgtaaa	aaaactggtc	accgtgatta	aaaagcacca	5700
ccgacagete	ctcggtcatg	tccggagtca	taatgtaaga	ctcggtaaac	acatcaggtt	5760
gattcatcgg	tcaqtqctaa	aaagcgaccg	aaatagcccg	ggggaataca	tacccgcagg	5820
cotagagaca	acattacage	ccccatagga	ggtataacaa	aattaatagg	agagaaaaac	5880
acataaacac	ctgaaaaacc	ctcctgccta	ggcaaaatag	caccctcccg	ctccagaaca	5940 6000
acatacagcg	cttcacagcg	gcagcctaac	agtcagcctt	accagtaaaa	aagaaaacct	6060
attaaaaaaa	caccactcga	cacggcacca	gctcaatcag	tcacagtgta	tagagagaga	6120
aagtgcagag	cgagtatata	taggactaaa	aaatgacgta	acggilaaag	acceacaact	6180
acacccagaa	aaccgcacgc	gaacctacgc	ccagaaacga	tecestttta	agaaaactac	6240
tcctcaaatc	gtcacttccg	tttteecacy	ttacgtaact	atcacccacc	ccgttcccac	6300
aattcccaac	acatacaagt	ctactecgccc	taaaacctac tcattatcat	attoocttca	atccaaaata	6360
geeeegeee	ttastastat	taattaacat	gcatggatcc	atatgcggtg	tgaaataccg	6420
aggtatatta	taaggacge	ataccocato	aggcgctctt	ccacttcctc	gctcactgac	6480
teactacact	caaggagaaa	actacaacaa	gcggtatcag	ctcactcaaa	ggcggtaata	6540
contrateca	cagaatcagg	ggataacgca	ggaaagaaca	tgtgagcaaa	aggccagcaa	6600
aaggccagga	accgtaaaaa	ggccgcgttg	ctggcgtttt	tccataggct	ccgccccct	6660
gacgagcatc	acaaaaatcq	acgeteaagt	. cagaggtggc	gaaacccgac	aggactataa	6720
agataccagg	catttccccc	tggaagetee	: ctcgtgcgct	ctcctgttcc	gaccetgeeg	6780
cttaccggat	acctqtccqc	ctttctccct	: tcgggaagcg	tggcgctttc	teatagetea	6840
cactataggt	atctcagttc	ggtgtaggtc	: gttcgctcca	agctgggctg	tgtgcacgaa	6900
cccccatta	agcccgaccg	ctgcgcctta	tccggtaact	atcgtcttga	greeaacccg	6960 7020
gtaagacacg	acttatcqcc	actggcagca	ı gccactggta	. acaggattag	cagagcgagg	7020
tatgtaggcg	gtgctacaga	. gttcttgaag	tggtggccta	actacggcta	cactagaagg	7140
acagtatttg	gtatctqcqc	tctqctgaag	, ccagttacct	. tcggaaaaag	agiligglage	7200
tcttgatccg	gcaaacaaac	caccgctggt	agcggtggtt	tettegettg	caagtagtag	7260
attacgcgca	gaaaaaaagg	<sub>r</sub> atctcaagaa	gatcctttga	territerac	ggggtctgac	7320
gctcagtgga	acgaaaacto	acgttaaggg	attttggtca	tgagattate	tatatataaa	7380
ttcacctaga	tccttttaaa	ttaaaaatga	agttttaaat	. caacctatata	accoatctot	7440
taaacttggt	ctgacagtta	tacatecate	atcagtgagg	: agataactac	gatacgggag	7500
ctatttcgtt	catccatagt	. tgeetgaete	cccgtcgtgt	acceacact	accggctcca	7560
ggcttaccat	: ctggccccag	receases	g ataccgcgag a agggccgago	gcagaagtgg	tcctgcaact	7620
gatttatcag	castacadeca	. yodayddyg . tattaatto	tgccgggaag	ctagagtaag	tagttcgcca	7680
gttacegeet	tacaceaecat	· tattaccatt	gctgcagcca	tgagattato	aaaaaggatc	7740
yccaatagtt	tocttttc:	. cyclyclac	agtccgcaga	aacggtgctg	accccggatg	7800
antatanas	· actoroctat	ctagacaage	gaaaacgcaa	qcqcaaaqaq	aaagcaggta	7860
acticage	gachtacat	gcgatagcta	a gactgggcg	tttatggac	agcaagcgaa	7920
geregeage	, ggcccacacs	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	.ر د ر د د د د			

ccggaattgc cagctggggc gccctctggt aaggttggga agccctgcaa agtaaactgg 7980 atggetttet egeegeeaag gatetgatgg egeaggggat caagetetga teaagagaea 8040 8100 ggatgaggat cgtttcgcat gattgaacaa gatggattgc acgcaggttc tccggccgct 8160 tgggtggaga ggctattcgg ctatgactgg gcacaacaga caatcggctg ctctgatgcc gccgtgttcc ggctgtcagc gcaggggcgc ccggttcttt ttgtcaagac cgacctgtcc 8220 ggtgccctga atgaactgca agacgaggca gcgcggctat cgtggctggc cacgacgggc 8280 gttccttgcg cagctgtgct cgacgttgtc actgaagcgg gaagggactg gctgctattg 8340 ggcgaagtgc cggggcagga tctcctgtca tctcaccttg ctcctgccga gaaagtatcc 8400 atcatggctg atgcaatgcg gcggctgcat acgcttgatc cggctacctg cccattcgac 8460 caccaagcga aacatcgcat cgagcgagca cgtactcgga tggaagccgg tcttgtcgat 8520 caggatgatc tggacgaaga gcatcagggg ctcgcgccag ccgaactgtt cgccaggctc 8580 aaggcgagca tgcccgacgg cgaggatete gtcgtgacec atggcgatge ctgcttgccg 8640 aatatcatgg tggaaaatgg ccgcttttct ggattcatcg actgtggccg gctgggtgtg 8700 8760 geggaceget atcaggacat agegttgget accegtgata ttgctgaaga gettggegge gaatgggctg accgettect egtgetttae ggtategeeg etecegatte geagegeate 8820 8880 geettetate geettettga egagttette tgaattttgt taaaattttt gttaaateag 8940 ctcatttttt aaccaatagg ccgaaatcgg caacatccct tataaatcaa aagaatagac cgcgataggg ttgagtgttg ttccagtttg gaacaagagt ccactattaa agaacgtgga 9000 9060 ctccaacgtc aaagggcgaa aaaccgtcta tcagggcgat ggcccactac gtgaaccatc acccaaatca agttttttgc ggtcgaggtg ccgtaaagct ctaaatcgga accctaaagg 9120 gagcccccga tttagagctt gacggggaaa gccggcgaac gtggcgagaa aggaagggaa 9180

gaaagcgaaa ggagcgggcg ctagggcgct ggcaagtgta gcggtcacgc tgcgcgtaac

caccacaccc gegegettaa tgegeegeta cagggegegt ccattegeea tteaggateg

aattaattet taagtttttb taacateate aataatatae ettattttgg attgaageea atatgataat gagggggtgg agtttgtgae gtggegggg gegtgggaae ggggegggtg

acgtagtagt gtggcggaag tgtgatgttg caagtgtggc ggaacacatg taagcgacgg

atgtggcaaa agtgacgttt ttggtgtgcg ccggtgtaca caggaagtga caattttcgc

gcggttttag gcggatgttg tagtaaattt gggcgtaacc gagtaagatt tggccatttt

cgcgggaaaa ctgaataaga ggaagtgaaa tctgaataat tttgtgttac tcatagcgcg

9240 9300

9360

9420

9480

9540

9600

9660 9668

taatactg

#### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 23. Oktober 2003 (23.10.2003)

#### PCT

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/087294 A3

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C12N 15/861, 15/63, A61K 48/00

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP03/03638

(22) Internationales Anmeldedatum:

8. April 2003 (08.04.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 16 800.8 15. April 2002 (15.04.2002) DE 102 22 513.3 17. Mai 2002 (17.05.2002) DE

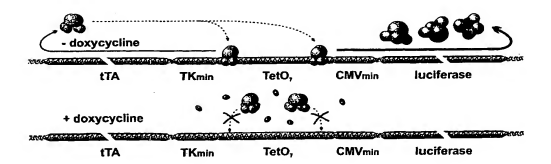
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): UNIVERSITÄTSKLINIKUM HAMBURG-EP-PENDORF [DE/DE]; Martinistrasse 52, 20246 Hamburg (72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BLOCK, Andreas [DE/DE]; Lokstedter Steindamm 80; 22529 Hamburg (DE).
- (74) Anwälte: WEBER-QUITZAU, Martin usw.; Uexküll & Stolberg, Beselerstrasse 4, 22607 Hamburg (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: RECOMBINING VIRAL VECTORS FOR THE TETRACYCLINE-REGULATED EXPRESSION OF GENES
- (54) Bezeichnung: REKOMBINANTE VIRALE VEKTOREN ZUR TETRACYCLINREGULIERBAREN GENEXPRESSION

Tet-OFF system



(57) Abstract: The invention relates to recombining viral vectors which can be suppressed in a highly efficient manner by means of tetracycline or tetracycline derivatives, and the use thereof for expressing genes in eukaryotic cells, particularly within the framework of gene therapy.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft rekombinante virale Vektoren, die durch Tetracyclin oder Tetracyclin-Derivate, wie z.B. Doxycyclin, hocheffiezient supprimiert werden können, sowie deren Verwendung zur Durchführung einer Genexpression in Eukaryontenzellen, insbesondere im Rahmen einer Gentherapie.

3/087294 A

# WO 03/087294 A3



TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\u00fcr \u00e4nderungen der Anspr\u00fcche geltenden Frist; Ver\u00f6ffentlichung wird wiederholt, falls \u00e4nderungen eintreffen

#### (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 24. Dezember 2003

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

International Application No

	• .	PC	T/ET 03/0363	8
A. CLASSIF IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C12N15/861 C12N15/63 A61K48/	00		
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC		
	cumentation searched (classification system followed by classification C12N A61K	on symbols).		,
Documental	ion searched other than minimum documentation to the extent that $. \\$	such documents are included	in the fields searched	
	ala base consulted during the International search (name of data baternal, WPI Data, PAJ, MEDLINE, BIO			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	F	Relevant to daim No.
Y	NAKAGAWA SHINSAKU ET AL: "Tetracycline-regulatable adenov vectors: Pharmacologic propertie clinical potential" EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACEUTIC SCIENCES, vol. 13, no. 1, April 2001 (2001 pages 53-60, XP002258697 ISSN: 0928-0987 the whole document	s and AL	1	-3,5-18
		-/		
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family men	nbers are listed in annex	
"A" docum consic "E" earlier filing "L" docum which citatio "O" docum other	ategories of cited documents:  and defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority ctaim(s) or a is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)  nent reterring to an oral disclosure, use, exhibition or means  nent published prior to the international filling date but than the priority date claimed	cited to understand the invention  "X" document of particular cannot be considered involve an inventive statement of particular cannot be considered document is combined.	t in conflict with the app e principle or theory und relevance; the claimed it novel or cannot be consent ep when the document it relevance; the claimed to involve an inventive it with one or more other ion being obvious to a p	lication but derlying the invention idered to is taken alone invention step when the such docu-
	e actual completion of the international search		nternational search repo	hort
	21 October 2003 mailing address of the ISA	10/11/200 Authorized officer	ა	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (-31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, . Fax: (+31-70) 340-3016	Mandl, B		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

International Application No PCT/ET 03/03638

		PCT/Er 03/03638
C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	STRATHDEE C A ET AL: "Efficient control of tetracycline-responsive gene expression from an autoregulated bi-directional expression vector" GENE, vol. 229, no. 1-2, 18 March 1999 (1999-03-18), pages 21-29, XP004161154 ISSN: 0378-1119	1-3,5-18
	abstract; figures 1,2	
A	EP 1 092 771 A (BASF AG ;KNOLL AG (DE)) 18 April 2001 (2001-04-18) paragraph '0059! paragraph '0087! - paragraph '0092! paragraph '0094! figures 6,7B	1-18
Α	EP 1 083 227 A (UNIV BRUXELLES) 14 March 2001 (2001-03-14) paragraph '0056!; figure 6	1-18
A	UNSINGER J ET AL: "Retroviral vectors for the transduction of autoregulated, bidirectional expression cassettes." MOLECULAR THERAPY: THE JOURNAL OF THE AMERICAN SOCIETY OF GENE THERAPY, vol. 4, no. 5, November 2001 (2001-11), pages 484-489, XP002258698 ISSN: 1525-0016 figures 1,2	1-18
A	BARON U ET AL: "CO-REGULATION OF TWO GENE ACTIVITIES BY TETRACYCLINE VIA A BIDIRECTIONAL PROMOTER" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 23, no. 17, 11 September 1995 (1995-09-11), pages 3605-3606, XP000775822 ISSN: 0305-1048 the whole document	1-18

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

International application No.

EP03/03638

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
Although claims 13-16 concern a method for treatment of the human or animal body, the search was carried out and was based on the alleged effects of the compound or composition.
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
The state of the s
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest
No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

nation on patent family members

International Application No PCT/ET 03/03638

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 1092771	A	18-04-2001	US	5654168 A	05-08-1997
Li 1032//1	••	20 0. 2000	US	5789156 A	04-08-1998
			US	5866755 A	02-02-1999
			EP	1092771 A2	18-04-2001
			ΑU	3092395 A	25-01-1996
			ΑU	4456699 A	25-11-1999
			CA	2193122 A1	18-01-1996
			CN	1167504 A	10-12-1997
			DE	804565 T1	04-05-2000
			EP	0804565 A1	05-11-1997
			ES	2139552 T1	16-02-2000
			FΙ	965287 <b>A</b>	28-02-1997
			JP	11506901 T	22-06-1999
			ИО	965623 A	28-02-1997
•			WO	9601313 A1	18-01-1996
			US	6242667 B1	05-06-2001
			US	6136954 A	24-10-2000
			US	6004941 A	21-12-1999
			US	5589362 A	31-12-1996
	÷		US	5814618 A	29-09-1998
			US	5912411 A	15-06-1999
			US	6271348 B1	07-08-2001
			US	2002152489 A1	17-10-2002
			US	2003022315 A1	30-01-2003
EP 1083227	A	14-03-2001	EP	1083227 A1	14-03-2001

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

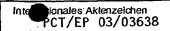
Internationales Aktenzeichen
PCT/ET 03/03638

			101/11 03/	03030
A. KLASSIF IPK 7	C12N15/861 C12N15/63 A61K48/00	)		
Nach der Inte	ernationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	ifikation und der IPK		
<del></del>	CHIERTE GEBIETE			
Recherchiert IPK 7	er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole $C12N-A61K$	· ·		
	e aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungeл, sow			·
ľ	ternal, WPI Data, PAJ, MEDLINE, BIOSI		• •	l l
1				
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			Date Anonwich Ne
Kategorie <sup>-</sup>	Bezeichnung der Veröttentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht komm	enden lelle	Betr. Anspruch Nr.
Υ	NAKAGAWA SHINSAKU ET AL: "Tetracycline-regulatable adenoving vectors: Pharmacologic properties clinical potential" EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACEUTICAL	and		1-3,5-18
	SCIENCES, Bd. 13, Nr. 1, April 2001 (2001-04) Seiten 53-60, XP002258697 ISSN: 0928-0987 das ganze Dokument			
		/		
				,
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siene Annan	g Patentfamille	
"A' Veröffe aber i "E' älteres Anme "L' Veröffe schei ander soll o ausge "O' Veröffe eine i "P' Veröffe dem i	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen etdedatum veröffentlicht worden ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen etdedatum veröffentlicht worden ist. entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft ernen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung betegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	öder dem Prioritä Anmeldung nicht Erfindung zugrun Theorie angegeb "X" Veröffentlichung v kann allein aufgn erfinderischer Tä "Y" Veröffentlichung v kann nicht als au werden, wenn die Veröffentlichung diese Verbindung "&" Veröffentlichung,	tsdatum veröffentlich kollidiert, sondern nu deliegenden Prinzips en ist on besonderer Bedei und dieser Veröffentli- ligkeit beruhend betra on besonderer Bedei ferfinderischer Tätigi e Veröffentlichung mil un dieser Kategorie in un dieser Kategorie in un diesen Fachmann die Mitglied derselbei	utung die beanspruchte Erfindung wit beruhend betrachtel einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist n Palentfamilie ist
	Abschlusses der internationalen Recherche.	Absendedatum d	es internationalen Re	
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter		
	NL — 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340–3016	Mandl,	В	

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

Internationales Aktenzeichen PCT/ET 03/03638

		PCT/ET 0	3/03038
C (Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Territor de la companya de la compan	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
V	STRATHDEE C A ET AL: "Efficient control of tetracycline-responsive gene expression from an autoregulated bi-directional expression vector" GENE, Bd. 229, Nr. 1-2, 18. März 1999 (1999-03-18), Seiten 21-29, XP004161154 ISSN: 0378-1119 Zusammenfassung; Abbildungen 1,2		1-3,5-18
j.	EP 1 092 771 A (BASF AG ;KNOLL AG (DE)) 18. April 2001 (2001-04-18) Absatz '0059! Absatz '0087! - Absatz '0092! Absatz '0094! Abbildungen 6,7B		1–18
F.	EP 1 083 227 A (UNIV BRUXELLES) 14. März 2001 (2001-03-14) Absatz '0056!; Abbildung 6		1-18
<i>E</i> .	UNSINGER J ET AL: "Retroviral vectors for the transduction of autoregulated, bidirectional expression cassettes." MOLECULAR THERAPY: THE JOURNAL OF THE AMERICAN SOCIETY OF GENE THERAPY, Bd. 4, Nr. 5, November 2001 (2001-11), Seiten 484-489, XP002258698 ISSN: 1525-0016 Abbildungen 1,2		1-18
<i>F</i> .	BARON U ET AL: "CO-REGULATION OF TWO GENE ACTIVITIES BY TETRACYCLINE VIA A BIDIRECTIONAL PROMOTER" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, Bd. 23, Nr. 17, 11. September 1995 (1995-09-11), Seiten 3605-3606, XP000775822 ISSN: 0305-1048 das ganze Dokument		1-18



Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Obwohl die Ansprüche 13-16 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Telle der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher-chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 1 (1))(Juli 1998)

Angaben zu Veröffentlichunger zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen PCT/ET 03/03638

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 1092771	A	18-04-2001	US	5654168 A	05-08-1997
LI 1092//1	•	10 0 1 2002	US	5789156 A	04-08-1998
			ŪŠ	5866755 A	02-02-1999
			EP	1092771 A2	18-04-2001
			AU	3092395 A	25-01-1996
			AU	4456699 A	25-11-1999
		i	CA	2193122 A1	18-01-1996
			CN	1167504 A	10-12-1997
			DE	804565 T1	04-05-2000
			EP	0804565 A1	05-11-1997
			ES	2139552 T1	16-02-2000
			FI	965287 A	28-02-1997
			JP	11506901 T	22-06-1999
			NO	965623 A	28-02-1997
			WO	9601313 A1	18-01-1996
			US	6242667 B1	05-06-2001
			US	6136954 A	24-10-2000
			US	6004941 A	21-12-1999
			US	5589362 A	31-12-1996
			US	5814618 A	29-09-1998
			US	5912411 A	15-06-1999
			US	6271348 B1	07-08-2001
			US	2002152489 Al	17-10-2002
			US	2003022315 A1	30-01-2003
EP 1083227	Α	14-03-2001	EP	1083227 A1	14-03-2001

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

